

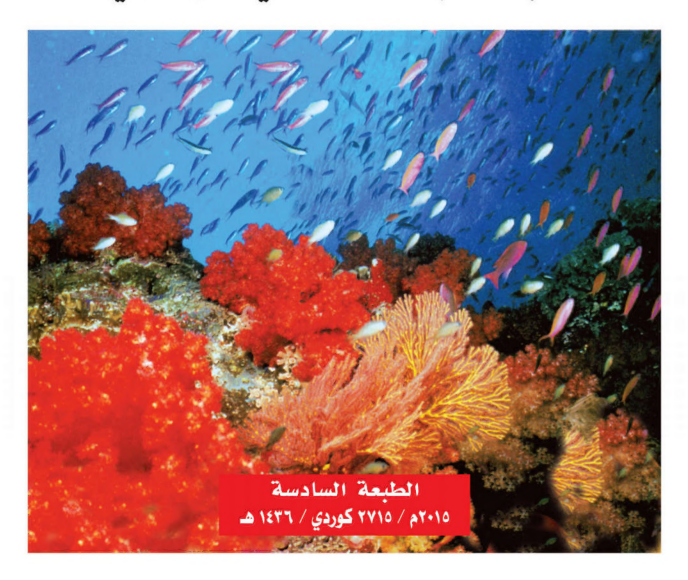


حكومة إقليم كوردستان ـ العراق وزارة التربية ـ المديرية العامة للمناهج والمطبوعات

العساوم للجميسع



كتاب الطالب - الصف الثاني عشر العلمي



الأشراف الفني على الطبع عثمان پيرداود كواز آمانج اسماعيل عبدي

المحتّويات

6	الوَحدةُ الأولى: المحاليلُ وسلوكُها
	الفصل 1
8	المحاليل
9	1-1 أنواعُ المخاليطِ
13	نشاطٌ عمليٌّ سريعٌ: ملاحظةُ المحاليلِ والمعلَّقاتِ والغرويَّاتِ
15	2-1 عملية الإذابة
25	قراءةٌ علميَّةُ: الدمُ الاصطناعيُّ
26	3-1 تركيرُ المحاليلِ
33	مراجعةُ الفصلِ 1
38	الفسا2 الأيوناتُ في المحاليلِ المائيَّةِ والخصائصُ التجميعيَّةُ
	/
39	1-2 المركَّباتُ في المحاليل المائيَّةِ
	قراءةٌ علميَّةُ: الماءُ وألوانُ الجبالِ
50	2-2 الخصائصُ التجميعيَّةَ للمحاليلِ
61	مراجعةُ الفصلِ 2
66	الفصل 3 الأحماضُ والقواعدُ
67	1-3 خصائصُ الأحماضِ والقواعدِ
72	نشاطٌ عمليٌّ سريعٌ: الأحماضُ والقواعدُ المنزليَّةُ
	قراءةٌ علميَّةٌ: مضادّاتُ الحموضةِ وتركيرُ الحمضِ في المعِدَةِ
78	2-3 نظرياتُ الأحماضِ-القواعدِ
	3-3 تفاعلاتُ الحمضِ-القاعدةِ
90	مراجعةُ الفصلِ 3
94	الفصل 4 معايرةُ الحمضِ-القاعدةِ والرقمُ الهيدروجينيُّ
95	
106	قراءةٌ علميَّةٌ: معالجةُ الجداول الحمضيَّةِ بالكلس
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
107	2-4 تحديدُ الرقم الهيدروجينيِّ والمعايراتُ
	2-4 تحديدُ الرقم الهيدروجينيُ والمعايراتُ
110	2-4 تحديدُ الرقمِ الهيدروجينيِّ والمعايراتُ نشاطٌ عمليٌّ سريعُ: اختبارُ pH لماءِ المطرِ قراءةٌ علميَّةُ: الكلسُ في تربةِ الإماراتِ

124	الِوَحدةُ الثانيةُ: التفاعلاتُ الكيميائيَّةُ
100	الفصل 5 المنا على المنا على ا
126	طاقةً التفاعلاتِ
127	1-5 الكيمياءُ الحراريَّةُ
141	قراءةٌ علميَّةُ: الوِجباتُ ذاتيَّةُ السّخين ِ
142	2-5 القوى الدافعةُ للتفاعلاتِ
147	مراجعةُ الفصلِ 5
152	الفصل 6 سرعة التفاعلاتِ
	1-6 عمليَّةُ التفاعلِ
	2-6 سرعةُ التفاعل الكيميائيً
170	نشاطٌ عمليٌّ سريعٌ: العواملُ المؤثِّرةُ في سرعةِ التفاعلِ قراءةٌ علميَّةُ: المحوِّلاتُ الحفَّازةُ
	مراجعةُ الفصل 6
	´ الفصل <mark>7 الفصل 2 م</mark>
176	No. 1
177	1-7 طبيعة الاتزان الكيميائي
	قراءةٌ علميَّةٌ: إيجادٌ حلِّ لمشكلةِ تثبيتِ النيتروجين
	2-7 انزياحُ الاتّزانِ
193	3-7 الاتزانُ في محاليلِ الأحماضِ والقواعدِ والأملاحِ
	4-7 اتّزانُ الإذابةِ
209	مراجعةُ الفصلِ 7
214	الفصل8 تضاعلاتُ الأكسدةِ والاختزالِ
215	8-1 الأكسدة والاختزال
	قراءةٌ علميَّةٌ: إزالةٌ الرائحةِ الكريهةِ من جلودِ الحيواناتِ الأليفةِ
	2-8 وزنُ معادلاتِ الأكسدةِ-اختزالِ
	8-8 العواملُ المؤكسدةُ والعواملُ المختزلةُ
	نشاطٌ عمليٌّ سريعٌ: تفاعلاتُ الأكسدةِ-اختزالِ
	مراجعةُ الفصلِ 8
	الفصل 9
234	الكيمياءُ الكهربائيَّةُ
235	9-1 مدخلُ إلى الكيمياء الكه دائيَّة

1

-(

 \rightarrow

Y

9-2 الخلايا الفولتيَّةُ (الجلفانيَّة)	238
قراءةٌ علميَّةٌ: سياراتُ خُلايا الوقودِ	246
9-3 الخلايا الإلكتروليتيَّةُ	247
مراجعةُ الفصلِ 9	262
الوَحدةُ الثالثة: الكيمياءُ العضويَّةُ والنوويَّةُ	256
10	
النصل 10 الكربونُ والهيدروكربوناتُ	256
1-10 وجودُ الكربونِ وأهمَيَّتُه	259
2-10 المركّباتُ العضويَّةُ	263
3-10 الهيدروكربوناتُ المشبعةُ	268
قراءةٌ علميَّةُ: الماسُ الصناعيُّ	278
4-10 الهيدروكربوناتُ غيرُ المشبعةِ	279
مراجعةُ الفصلِ 10	288
الفصل 11 مركبات عضويّة أخرى	294
1-11 المجموعاتُ الوظيفيَّةُ وأصنافُ المركّباتِ العضويَّةِ	294
2-11 أصناف أخرى للمركبات العضويَّة	304
قراءةٌ علميَّةٌ: وقودُ السياراتِ (الجازولين) والبيئةُ	312
3-11 التفاعلاتُ العضويَّةُ	313
4-11 البوليمرات	316
قراءةً علميَّةً: البلاستيكُ الشديدُ العزل	322
مراجعةُ الفصلِ 11	323
الفصل 12 الكيمياءُ النوويَّةُ	330
1-12 النواة	331
2-12 الانحلالُ الإشعاعيُّ	335
3-12 الإشعاءُ النوويُ	
قراءةٌ علميَّةٌ: الشمسُ لغرُ محيِّرُ واندماجاتُ نوويَّةُ بتَّاءةٌ	
مراجعةُ الفصل 12	
و. ملحقُ جدول الثوابتِ	
المفاهيمُ والمصطلحاتُ	
الجدولُ الدوريُّ	

_

الوحدة

الحاليل وسلوكها

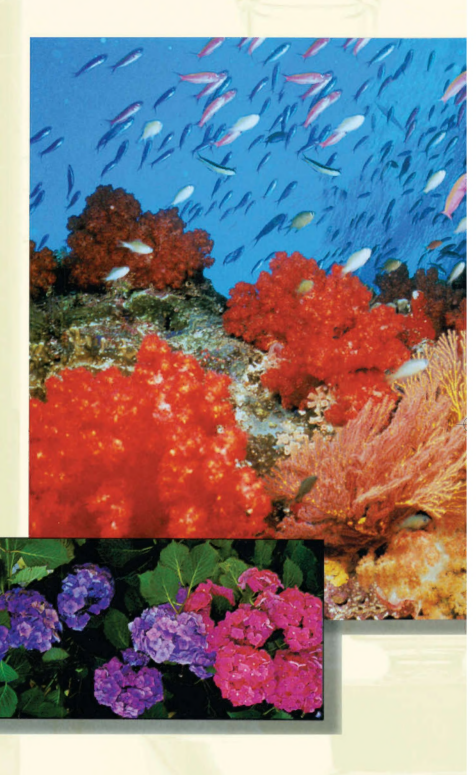
الفصول

- الحاليل
- 2 الأيوناتُ في المحاليل المائيَّة
 والخصائصُ التجميعيَّة
 - 3 الأحماضُ والقواعدُ
- 4 معايرةُ الحمضِ-القاعدةِ والرقمُ الهيدروجينيُّ

الشكُّ العلميُّ عندَ ابنِ الهيثم

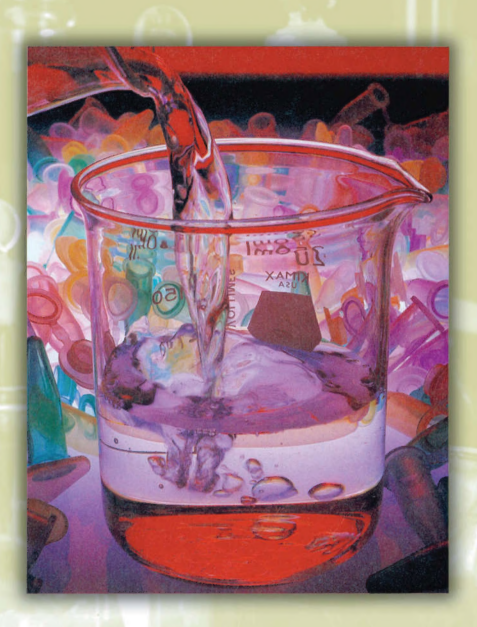
الحقائقُ منغمسةٌ في الشبهات، ولم يعصم الله العلماء من الزلل ولا حمى عِلْمَهم من التقصير والخلل. والواجبُ على الناظر في كتب العلوم إذا كان غرضه معرفة الحقائق أن يجعلَ نفسه خصمًا لكلٌ ما ينظرُ فيه، ويحيل فكره في جميع حواشيه، ويخصمَه من جميع جهاتِه ونواصيه، ويتهم نفسَه أيضًا عند خصامه. فإذا سلك هذه الطريق انكشفَتُ له الحقائقُ.

(الحسنُ بنُ الهيثم، في مقالتِه: الشَّكوكُ على بطليموس)



الفصــل 1

المحاليل



الحاليلُ مخاليطُ متجانسةُ من مادَّتَيْنِ أَو أكثر في طور واحدٍ

مؤشّراتُ الأداءِ

- يميِّزُ بين المخاليطِ غيرِ المتجانسةِ
 والمخاليطِ المتجانسةِ
- يصنّفُ المحاليلَ تبعًا لحالتي المذاب
 والمذيب.
- يقارنُ خصائصَ المعلَّقاتِ والغرويَّاتِ
 والمحاليل.
 - يميِّزُ بينَ الإلكتروليتاتِ
 واللاإلكتروليتاتِ

أنواعُ الخاليطِ

من السهل أن تحدِّد أن بعض الموادِّ هي مخاليطٌ، لأنك تستطيعُ أن ترى الأجزاء المكوِّنة لها. فمثلاً، تعتبرُ التربةُ خليطًا من موادَّ تتضمّنُ فتات الصخورِ والموادَّ الحيوانيَّة والنباتيَّة المتحلِّلة. يمكنُك أن ترى ذلك عندما تلتقطُ كمِّيَّةُ من التربةِ وتضعُها في كفِّك وتنظرُ إليها عن كثَب. في المقابل لا يبدو الحليبُ خليطًا، لكنَّه في الواقع خليطٌ. فالحليبُ يتكوَّنُ أساسًا من موادَّ دهنيَّة، وبروتينات، وسكّرِ الحليب، والماءِ. إذا نظرُت إلى الحليب من خلال المجهرِ يبدو لك مشابهًا لما يظهرُ في الشكل 1-1 حيث يمكنُك أن ترى قطراتِ الدهن المستديرة التي يرواحُ قطرُ كلِّ منها بين 1 و 10 ميكرومتر 11. كذلك يمكنُك مشاهدةُ أشكال غير منتظمةٍ من جسيماتِ الكاذيينِ (بروتين) التي يبلغُ قطرُ الواحدِ منها حوالي 11. فيرُ متجانسٍ عيرُ متجانسٍ مثالان على المخاليطِ غيرِ المتجانسةِ، لأن تركيبَ كلِّ منهما غيرُ متجانسٍ

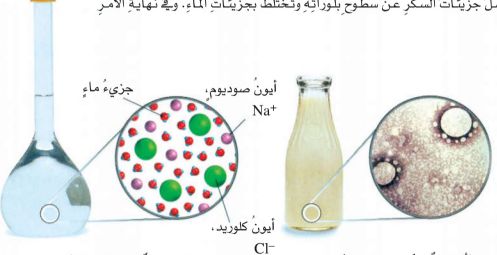
أما الملحُ (كلوريدُ الصوديوم) والماءُ فيكوِّنانِ خليطًا متجانسًا، وذلك لأن أيوناتِ الكلوريدِ والصوديوم موزَّعةُ بشكل متماثل بين جزيئاتِ الماءِ. وهكذا يبدو هذا الخليطُ متجانسًا في كلِّ مكانٍ منهُ. الشكل أ-1ب يُظهرُ نموذجًا لخليطٍ متجانس من الملح والماءِ.

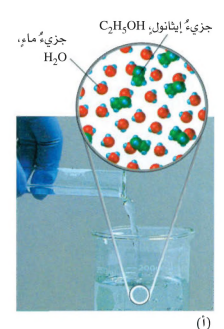
الحاليل

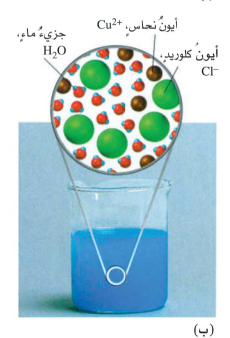
لنفترضُ أنَّ مكعَّبًا من السكرِ أُسقطَ في كأس تحتوي على الماءِ، وأنتَ تعرفُ من خلالِ الخبرةِ أن السكَّرُ بأنه قابلُ للذوبانِ في الماءِ soluble.

ماذا يحصلُ عندما يذوبُ السكرُ؟ تبدأُ كتلةُ السكَّرِ في الاختفاءِ تدريجيًّا عندما تنفصلُ جزيئاتُ السكَّرِ عن سطوحِ بلوراتِهِ وتختلطُ بجزيئاتِ الماءِ. وفي نهايةِ الأمرِ

الشكل 1-1 (أ) يتألَّفُ الحليبُ من جسيمات مرئية في ترتيب غير منتظم. (ب) الملحُ في الماءِ هو مثالٌ على الخليطِ المتجانس حيث تكونُ الأيوناتُ وجزيئاتُ الماءِ في ترتيبِ عشوائيً.







الشكل 2-1 يمكنُ أن يكونَ المذابُ في محلول صلبًا أو سائلاً أو غازيًّا. (أ) محلولُ الإيثانولِ-الماءِ مكوَّنٌ من مذاب سائل في مذيب سائل. (ب) محلول كلوريد النحاس (II)-الماء مكون من مذاب صلب في مذيب سائل. ومن الجدير بالملاحظة أن تركيب كلُّ محلول يكون متجانسًا.

تصبحٌ جزيئاتٌ السكُّر موزعةً بين جزيئاتِ الماءِ بشكل متجانس. يدلُّ على ذلك المذاقُ الحلُّو المتساوي لكلِّ أجزاءِ الخليطِ، وزوالُ كلِّ الآثار المرئيَّةِ للسكُّر الصلبِ. مثلُ هذا الخليطِ يسمّى محلولاً. فالمحلولُ solution خليطٌ متجانسٌ من مادَّتَيْن أو أكثرَ في طور واحدِ. في المحلولِ تكونُ الذرّاتُ أو الجزيئاتُ أو الأيوناتُ مخلوطةً بشكل كامل. ينتجُ عنَ ذلك خليطٌ له التركيبُ نفسُهُ والخصائصُ نفسُها في كلِّ أجزائه.

مكونّاتُ الحاليل

فِي أبسطِ أنواعِ المحاليلِ، كمحلولِ السكُّرِ مع الماءِ مثلاً، تختلطُ جسيماتُ إحدى المادَّتيَن ِ عشوائيًّا مع جسيماتِ المادةِ الأخرى. والوسطُ المذيبُ فِي أيِّ محلول يسمّى المذيبَ solvent، بينما تسمّى المادةُ الذائبةُ فيه المذابَ solute. المذابُ بشكل عامٌّ هو المكوِّنُ الموجودُ في المحلول بكمِّيَّة أقلَّ. وفي محلول الإيثانول-الماءِ، الظاهر في الشكل 1-2، المذابُ هو الإيثانولُ بينما المذيبُ هو الماءُ. وهذه العباراتُ لا تكتسبُ أحيانًا أيَّ معنى. فمثلاً، في المحلول الذي يحتوى على %50 من الإيثانول و %50 من الماء يصعبُ أن نعيِّنَ أيُّ المكونين هو المذيبُ وأيُّهما المذابُ، وليسَ ضروريًّا ذلك.

في المحاليل تكونٌ جسيماتُ المذابِ الذائبةُ في غايةِ الصغَر، بحيثُ لا يمكنُ رؤيتُها. وهذه الجسيماتُ تبقى في المحلول ما دامتِ الظروفُ القائمةُ لم تتغيَّرُ. وإذا سُكبَ المحلولُ الظاهرُ في الشكل 1-2 على ورقة ترشيح فإن كلا المكوِّنيَن، المذيبِ والمذابِ، يمرّان عبرَ ورقة الترشيح. أما أبعادُ جسيماتِ المذابِ فهي أبعادُ الذرّاتِ والجزيئاتِ والأيوناتِ، ويراوحُ قطرُ الجسيم بين 0.01 nm ويراوحُ قطرُ الجسيم

أنواعُ الحاليل

يمكنُ للمحاليل أن تكونَ في الحالةِ الغازيَّةِ أو السائلةِ أو الصلبةِ. الجدولُ 1-1 يُظهرُ بعضَ الاحتمالاتِ المكنةِ لكلِّ من المديبِ والمدابِ في الحالاتِ الثلاثِ: الغازيَّةِ والسائلةِ والصلبة. وفي كلِّ من هذه الأمثلة يسمَّى أحدُ المكوِّناتِ المذيبَ والآخرُ المذابَ.

كثيرٌ من السبائكِ، كالنحاس الأصفر (المصنوع من الخارصين والنحاس) والفضَّةِ الإسترلينيِّ (فضة %92، نحاس %8)، هي محاليلٌ صلبةٌ تختلطٌ فيها ذرّاتٌ اثنينِ أو أكثر من الفلزّاتِ بشكل متجانس. الاختيارُ الملائمُ لنسِب الفلزّاتِ في السبائكِ يتيحُ الحصولَ على الخصائص المرغوبة. فمثلاً يمكنُ الحصولُ، من الفلزّاتِ النقيَّةِ، على

1 11 110	201 12 15 720 1	1 - sti - sti -	4.4 9 . 91
یے المحالیں	لمكنة للمذاب والمذيب	بعص الاحتمالات!	الجدول ١-١

	the same and the state of the same of the same of the	and the former of the same	
	مثال	حالةُ المديبِ	حالةُ المذابِ
	أكسجينٌ في النيتروجين	غاز	غاز
	ثنائي أكسيد الكربون في الماء	سائل	غاز
	كحولٌ في الماءِ	سائل	سائل
(ملغمُ	الزئبقُ في الفضةِ والقصديرِ	صلب	سائل
	حشوةِ الأسنانِ)		
	سكَّرٌ في الماءِ	سائل	صلب
ونِل)	النحاسُ في النيكلِ (سبيكةُ م	صلب	صلب



سبائك ذات متانة أكبر وذات مقاومة أكبر للتآكل. فالذهب النقي من عيار 24 فيراطًا (24 K) على سبيل المثال، هو فلز عالي الليونة يصعب استعمالُه في صناعة الحليّ. فإذا سركب مع الفضّة زادَت قوتُه وصلابته، واحتفظ بمظهره وبمقاومته للتآكل. في الشكل 3-1 مقارنة بين الذهب النقيّ والسبيكة الذهبيّة. والذهب (14 K) هو محلول الأنه خليط منتظم من الذهب والفضّة على المستوى الذرّيّ.

الشكل 1-3 (أ) الذهبُ من عيارِ 24 قيراطًا (24K) هو ذهبٌ نقيٍّ. (ب) الذهبُ من عيارِ 14 قيراطًا (14K) هو سبيكةٌ ذهبيَّةٌ تحتوي على الفضَّةِ. الذهبُ من عيارِ 14 قيراطًا هو ذهبُ 14/24، أو هو ذهبُ 58.3%.

المعلَّقاتُ

إذا كانت الجسيمات في المذيب كبيرة الحجم بحيث تترسّب وتستقر إذا تُركَت دون تحريك لفترة مناسبة، فإن الخليط يسمَى معلَّقًا suspension. فكَّر في كأس تحتوي على ماء موحل فإذا تُرِكَت مستقرَّة بعيدًا عن أي تحريك فإن جسيمات التربة تتجمَّع في قعر الكأس. هذه الجسيمات لها كثافة أعلى من كثافة الماء، مما يجعلها تترسّب بفعل الجاذبيَّة. والجسيمات التي يزيد قطرها عن nm 1000، أي التي هي أكبر ألف مرة من الذرّات أو الجزيئات أو الأيونات، تشكّل معلَّقات، ويمكن فصل جسيمات المعلَّقات، بتمرير الخليط عبر ورقة ترشيح.

الغرويّاتُ

المخاليطُ التي تقعُ أبعادُ جسيماتها بينَ تلك الموجودةِ في المحاليل وتلك الموجودةِ في المعلّقاتِ تعرفُ باسم الغرويّاتِ colloids. فالجسيماتُ التي يبلغُ قطرُها بين nn 1 و nm 1000 يمكنُها أن تكونَ غرويّاتٍ. فبعد أن تترسَّبَ جسيماتُ التربةِ الكبيرةُ الحجم في أسفل الماءِ يمكنُها أن تكونَ غرويّاتٍ. فبعد أن تترسَّبَ جسيماتُ الغرويةَ تبقى منتشرةً في هذا الماءِ. فإذا الموحل يبقى الماءُ عكرًا، وذلك لأن الجسيماتِ الغرويةُ تبقى منتشرةً في هذا الماءِ. فإذا عكرًا. والحقيقةُ هي أن جسيماتِ الخليطِ الغرويِّ صغيرةُ الحجم إلى حدِّ يسمحُ لها بأن عكرًا. والحقيقةُ هي أن جسيماتِ الخليطِ الغرويِّ صغيرةُ الحجم إلى حدِّ يسمحُ لها بأن تبقى معلَّقةً في كاملِ المذيبِ، وذلك بسببِ الحركةِ المستمرَّةِ للجزيئاتِ المحيطةِ بها. الجسيماتُ الغرويَّةُ تشكِّلُ الطورَ المشتَّتَ، بينما يشكِّلُ الماءُ الوسطَ المشتَّتَ. والجدولُ الجسيماتُ الغرويَّةُ على مختلفِ أصنافِ الغرويّاتِ. يلاحَظُ هنا أن بعضَ العباراتِ الشائعةِ، كالمستحلبِ والرَبدِ (الرغوة)، ترجعُ في الحقيقةِ إلى أنواع محدَّدة من الغرويّاتِ. كالمليونيزُ، على سبيلِ المثالِ، مستحلَبُ من قطراتِ الزيتِ في الماءُ يعملُ فيه صفارُ البيضِ كامل مستحلِبِ لتحافِظ قطراتُ الزيتِ على تشتَّتِها.

ويات	الجدول 1-2 أصنافُ الغرو
أمثلة	الأطوار
الدهاناتُ، الطينُ	صلبُّ مشتَّتُ فِي سائلِ
الجيلاتينُ	شبكةٌ صلبةٌ ممتدَّةٌ
	يخ السائل
الحليبُّ، المايونيزُ	سائلٌ مشتَّتٌ في سائلٍ
معجونُ الحلاقةِ، القشدةُ المخفوقةُ	غازُّ مشتَّتُّ في سائلٍ
الدخانُ، الجسيماتُ المحمولةُ في الهواءِ، سناجٌ (سخامٌ)	صلبُّ مشتّتُ في غازٍ
عوادم السيّارات	
الضبابُ، الغمامُ، الغيومُ، الرذاذُ	سائلُ مشتّتُ في غازٍ
الجبنةُ، الزبدةُ	سائلُّ مشتّتُ ُفِ صلبٍ



الشكل 1-4 حزمةٌ من الضوءِ تمكُّنُ من التمييز بينَ الغرويِّ والمحلول. جسيماتُ الغرويِّ تشِتُّتُ الضوءَ، وذلك يجعلُ الحزمةَ مرَّئيَّةً. خليطُ الجيلاتينِ مع الماء في الوعاء الأيمن هو غرويُّ، أما الخليطُ المكوَّنُ من الماء وكلوريد الصوديوم في الوعاء الأيسر فهو محلولٌ حقيقيّ.

ظاهرةً تيندال

يبدو الكثيرُ من الغرويّاتِ متجانسًا في الظاهر، لأن الجسيماتِ المنفردةَ فيها لا يمكنُ رؤيتُها. وهي مع ذلك تتمتَّعُ بحجم كافٍ يسمحُ لها بتشتيتِ الضوءِ. لعلَّك لاحظَّتَ أن حزمةَ الضوءِ المنبعثة من مصباح تصبح مرتبَّةً من الجوانب في ظلام ليل كثير الضباب. فهذه الظاهرةُ المعروفةُ باسم ظاَهرةِ تيندال Tyndall effect، تحدثُ عندما يتشتَّتُ الضوءُ بواسطة الجسيمات الغرويَّة المسَّتَّتة في وسَطِ شفَّاف. وظاهرةُ تيندال خاصَّةٌ يمكنُ استخدامُها للتمييز بين المحلول والغرويِّ، كما يبيِّنُ الشكلُ 1-4.

يوضحُ الجدولُ 1-3 الخصائصَ المميِّزةَ لكلِّ من المحاليل والغرويّاتِ والمعلَّقاتِ. يمكنُ كشفُ الجسيماتِ منفردةً في الغرويِّ بواسطةِ مجهرِ، وذلك باستعمال ضوءٍ ساطع يسقطُ بزاويةٍ قائمةٍ على العيِّنةِ. هذه الجسيماتُ التي تبدو كبقع صغيرةٍ من الضوءِ، تتمُّ رؤيتُها وهي تتحرَّكُ بسرعة حركة عشوائيَّة تنتجُ عن تصادم الجزيئاتِ السريعةِ فيما بينها، وتسمّى حركتُها «الحركةَ البراونيَّةَ».

	غرويات والمعلقات	لجدول 1-3 خصائصُ المحاليلِ وال
معلقات	غرويات	محاثيل
غيرُ متجانسة	غيرٌ متجانسةٍ	ستجانسة
قطِرُ الجسيم أكبرُ من nm 1000،	قطرُ الجسيم من nm 1 إلى 1000 nm مُشتَّتةٌ، يمكنُ أن تكونَ	قطرُ الجسيم من 0.01 nm إلى
معلَّقةُ، يمكنُ أَنِ تكونَ تجمُّعاتٍ أو		nn 1، يمكنَ أن يكونَ ذرّةً أو
جسيماتٍ كبيرةً	تجمُّعاتٍ أو جزيئاتٍ كبيرةً	جزيئًا أو أيونًا
الجسيماتُ تترسُّبُ	لا تنفصلٌ بالترويق	: تنفصلُ بالترويق _ِ
يمكنُ فصلُها بالترشيح ِ	لا يمكنُ فصلُها بالترشيحِ	: يمكنُ فصلُها بالترشيح _ِ
يمكنُ أن تشتِّتَ الضوءَ لكنَّها ليسَتَ شفَّافةً	تشتُّتُ الضوءَ (ظاهرةُ تيندال)	: تشتُّتُ الضوءَ



ضع النظارةَ الواقيةَ والبس القفازات والمريول



المواد

- ميز انَّ
- 7 كؤوس زجاجيَّةٍ سعة 400 mL

 - زيتُ طبخ
 - مصباحٌ كَهُربائيٌّ
 - جلاتينٌ صافِ • سخانٌ كهربائيٌّ (لغلى الماء)

 - ملوِّنُ طعام أحمرُ
 - بوراتُ الصوديوم Na₂B₄O₇•10H₂O
 - نشا قابلٌ للذوبان
 - ساقٌ للتحريك
 - سکّرٌ
 - حاملٌ أنابيبِ اختبار

ملاحظةُ الحاليل والمعلَّقاتِ والغرويّاتِ

انقل إلى أنابيب اختبار منفردة 10 mL من كلِّ خليطٍ لم ينفصلَ بعد التحريكِ. وجِّهُ شعاعَ مصباح

كهربائيِّ إلى كلِّ خليطٍ في غرفة مظلمة. ضعّ إشارةً على المخاليط التي تجعلٌ مسارَ حزمة الضوء مرئيًّا.

المناقشة

- 1. استخدم ملاحظاتِك لتصنيف المخاليط إلى محاليلَ أو معلَّقاتِ أو غرويّات.
- 2. ما الخصائصُ التي استخدمتها لتصنيف هذه المخاليط؟

الطريقة

- 1. حضِّرُ سبعةَ مخاليطَ يحتوى كلُّ منها على 250 mL من الماءٍ، وعلى واحدةٍ من الموادِّ التالية:
 - أ. 12 g من السكر
 - ب. g من النشا القابل للذوبان
 - ج. g 5 من الطين
 - د. 2 mL من ملوِّنات الطعام
 - ه. 2 g من بورات الصوديوم
 - و. ML 50 من زيت الطبخ
 - ز. g 3 من الجلاتين

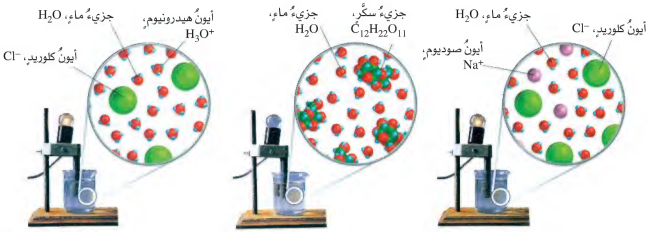
تحضيرُ خليط الجلاتين: ليِّن الجلاتينَ في 65 mL من الماء البارد، ثم أضف 185 mL من الماء المغليِّ.

2. لاحظ المخاليط السبعة وميزاتها. سجِّلُ مظهرَ كلِّ خليطٍ بعدَ التحريكِ.

الإلكتروليتاتُ واللاإلكتروليتاتُ

تصنَّفُ الموادُّ التي تذوبُ في الماءِ بحسبِ إنتاجِها لجزيئاتِ أو أيوناتِ في المحلولِ. عندما يذوبُ مركَّبٌ أيونيٌّ تنفصلُ الأيوناتُ السالبةُ والموجبةُ بعضُها عن بعض، ويحاطُ كلٌّ منها بجزيئات الماء. وتتحرَّكُ أيوناتُ المذابِ هذه بحرّيَّةِ، ممّا يجعلُ المحلولَ قَادرًا على توصيل التيار الكهربائيِّ. فالمادَّةُ التي تدوبُ في الماء لتنتجَ محلولاً موصِّلاً للتيّار الكهربائيّ تسمّى الإنكترونيتَ electrolyte. وبذلك يكونُ كلوريدُ الصوديوم NaCl، إلكتروليتًا. وهي حالٌ كلِّ مركَّبِ أيونيِّ قابل للذوبانِ. وبعضُ المركَّباتِ الجزيئيَّةِ العاليةِ القطبيَّةِ، مثل كلوريدِ الهيدروجينِ HCl، هي أيضًا إلكتروليتاتٌ، لأن جزيئاتِ HCl تكوِّنُ الأيوناتِ +H₃O و -Cl عندما تذاب بي الماء.

في المقابل، يكونُ المحلولُ الذي يحتوي على جزيئات مذاب متعادل غير موصِّل للتيار الكهربائيِّ، لأنه لا يحتوي على جسيماتِ مشحونةِ متحرِّكةِ. إذن، فالمادَّةُ التي تنوبُ في الماءِ لتنتجَ محلولاً لا يوصِّلُ التيّارَ الكهربائيَّ تسمّى اللاإلكتروليتَ nonelectrolyte.



(ب) محلولُ السكّرِ مذابٌ لاإلكتروليتيّ (أ) محلولُ الملح مذابٌ إلكتروليتيٌّ

(ج) محلول حمض الهيدروكلوريكِ مذابٌ إلكتروليتيٌّ

الشكل 1-5 (أ) كلوريدُ الصوديومِ يذوبُ في الماءِ لينتجَ محلولَ ملح يوصلُ التيارَ الكهربائيُّ. هذا يعني أن NaCl هو إلكتروليتٌ. (ب) اِلسكرُ يذوبُ في الماءِ لينتجَ مِحلولَ سكَّر لا يوصِّلُ الكهرباء، فالسكرُ هو إذن لاإلكتروليتُ. (ج) كلويدُ الهيدروجين ِHCl يذوبُ في الماء لينتج محلولا يوصل التيار الكهربائي، فهو إذن إلكتروليت.

فالسكَّرُ هو لاإلكتروليتُ. يظهرُ الشكلُ 1-5 جهازًا لاختبار موصليَّةِ المحاليل. الأقطابُ هي موصِّلاتٌ متَّصلةٌ بمصدر تيّار كهربائيِّ، وهي على تماسٍّ مع محلولِ الاختبار. ولكي يمرَّ التيارُ في سلكِ المصباح الكهربائيِّ يجبُ أن يؤمِّنَ المحلولُ مسارًا موصِّلاً بين القطبينِ المغمورين فيه. فإذا لم يكن المحلولُ موصِّلاً بين القطبينِ تصبحُ الدارةُ مفتوحةً ولا يمرُّ

وبالعكس، إذا كانَ المحلولُ المرادُ اختبارُهُ موصِّلاً، يتوهَّجُ المصباحُ الكهربائيُّ بضوءٍ ساطع. هذا النوعُ من المحاليل يحتوي على موادَّ ذائبةٍ هي في الواقع إلكتروليتاتُّ. أما إذا كانَ المُحلولُ موصِّلاً ضعيفًا فإن الضوءَ المنبعثَ من المصباح يكونٌ خافتًا نسبيًّا. وإذا كانَ المحلولُ موصِّلاً رديتًا فإن المصباحَ لا يتوهَّجُ. إن محاليلَ كهذه تحتوي على موادَّ مذابةٍ تتَّصفُ بكونِها لاإلكتروليتات.

مراجعةُ القسم 1-1

- 1. صنِّف ما يلي إلى خليط متجانس وخليط غير متجانس موضِّحًا إجابتك.
 - أ. عصيرٌ برتقال ب. ماءٌ الصنبور
- 2. أ. ماذا تُسمّى الموادُّ التي توصِّلُ محاليلُها المائيَّةُ التيّارَ الكهربائيَّ؟ ب. لماذا يوصِّلُ محلولُ الملح الكهرباءَ؟ ج. لماذا لا يوصِّلُ محلولُ السكَّر الكهرباءَ؟
- 3. ارسم شكلاً يُظهرُ الجسيماتِ في محلول NaCl، وبيِّنَ لماذا يوصِّلُ هذا المحلولُ الكهرباءَ. ارسم شكلاً يُظهرُ الجسيماتِ الموجودة في بلوراتِ NaCl لتبيِّنَ لماذا لا يوصِّلُ الملحُ النقيُّ التيّارَ الكهربائيُّ.

- 4. صف طريقة تبيِّن بها أن خليط السكّر والماء هو محلول، وأن خليطَ الرمل والماءِ ليسَ محلولاً.
 - 5. سمِّ المذابَ والمذيبَ في الأنواع التاليةِ: أ. ذهبٌ 14 قيراطًا.
 - ب. شرابُ الذرةِ.
 - ج. مياهٌ غازيَّةٌ.

تفكيرٌ ناقد

6. تحليلُ معلومات: تشكِّلُ المحاليلُ جزءًا مهمًّا في حياتِكَ اليوميَّة. اذكرُ ثلاثةَ محاليلَ تحتوي على O_2 و H_2O وحدِّد دورَ كلِّ منها (مذاب-مذيب).

عمليّة الإذابة

العواملُ التي تؤتَّرُ في سرعةِ الإذابةِ

ربما حاولُتَ مرةً أن تذيبَ السكَّرَ فِي الشايِ المثلّجِ، فعرفُتَ أن درجةَ الحرارةِ تؤثِّرُ بشكلِ ما فِي سرعةِ إذابةِ السكَّرِ فِي الشايِ المثلّج؟

- زيادةُ مساحةِ سطح المذابِ

يذوبُ السكَّرُ عندما تنفصلُ جزيئاتُهُ عن سطح البلورةِ وتخلطُ بجزيئاتِ الماءِ. ويصحُّ ذلك على أيِّ مذابٍ صلبٍ في مذيبٍ سائل، لأن جزيئاتِ المذابِ أو أيوناتِه تنجذبُ نحوَ جزيئاتِ المذابِ أو أيوناتِه تنجذبُ نحوَ جزيئاتِ المذيب.

ولأن عمليَّة الإذابةِ تحدثُ على سطحِ المذاب، فمن المكن تسريعُها بزيادةِ مساحةِ سطحِهِ. وسحقُ مكتَّباتِ السكَّرِ أو بلوراتِهِ الكبيرةِ يزيدُ من مساحة سطحِهِ. وبشكل عامً، كلما زادتَ تجزئةُ المَادَّةِ زادتَ مساحةُ سطحِها في وحدةِ الكتلةِ، وبالتالي زادتَ سرعةُ الإذابةِ. والشكلُ 1-6 يُظهرُ مثالاً لمحاليلَ تحتوي على مذابٍ واحدٍ لكنها تختلفُ في مساحة سطحِه المعرَّض للمذيب.

- خريكُ الحلول

عندَ بدءِ عمليَّةِ الإذابةِ يكونُ تركيزُ المذابِ عاليًا بالقربِ من سطح المذابِ. فالتحريكُ أو الرجُّ يساعدُ على انتشار جزيئاتِ المذابِ ويجعلُ جزيئاتِ جديدةً من المذيبِ على تماسٍّ

مساحةُ سطح المذابِ المعرَّضةُ للمذيبِ صغيرةٌ_معدلُ سرعة أبطأُ



بلوراتٌ كبيرةٌ من CuSO₄•5H₂O بلوراتٌ

مساحةُ سطح المذابِ المعرَّضةُ للمذيبِ

كبيرةً_معدَّلُ سرعةِ أكبرُ



مسحوقُ 5H₂O• cuSO₄•5H₂O يزيدُ من مساحةِ السطح

مؤسُّراتُ الأداع يوضحُ أثرَ ثلاثةِ عواملَ تؤثِّرُ فِي سرعةِ ذوبانِ مذابِ صلبٍ فِي مذيبٍ

- يفسِّرُ اتِّزانَ المحلولِ، ويميِّزُ بين المحاليلِ المشبعةِ وفوقِ المحاليلِ المشبعةِ وفوق
- يفسِّرُ بدلالةِ الموادِّ القطبيَّةِ والموادِّ
 غير القطبيَّةِ معنى التعبيرِ «الشبيةُ
 يذيبُ الشبية».
- يذكرُ العواملَ الثلاثة التي تشاركُ
 يخ حرارةِ المحلولِ، ويفسِّرُ كيف تتَّحدُ هذه العواملُ لتجعل عمليَّة الإذابةِ طاردةً للحرارةِ أو ماصَّةً
 للحرارةِ.
- يقارنُ تأثيراتِ الحرارةِ والضغطِ في الدوبانيَّةِ.

الشكل 1-6 يمكنُ زيادةُ معدَّل سرعةِ إذابةِ المذابِ الصلبِ بزيادةِ مساحةٍ سطحِهِ. فالمذابُ المسحوقُ له مساحةُ سطح أَكبرُ معرَّضةٌ لجزيئاتِ المذيبِ. ولذلكَ يذوبُ بسرعةٍ أكبرَ من مذابٍ ذي بلوراتٍ كبيرةِ الحجم.

الكيمياء تطبيقا

الكيميائيُّ البيئيُّ

ماذا يحدث لجميع نفاياتنا الكيميائيَّةِ، كمواد التنظيف المنزليَّةِ والشامبو، التي نرميها في مصارف المياهِ، ودخانِ المصانع والموادَ التى لم تجر إزالتُها من مصانع معالجة المياه؟ يبحث الكيميائيون البيئيّون في مصادر الموادً الكيميائيَّةِ وتأثيرها في البيئةٍ. ثم يستنبطون طرقا مقبولة للتخلص من الموادِّ الكيميائيَّةِ. وهذه الطرقُ

- إجراء فحوصات تهدف إلى تحديد ما إذا كان الماءُ أو الهواءُ أو التربة قد تعرُّضَتْ للتلوُّث.
 - _ تطويرُ برامجَ تساعدُ على إزالة
 - تصمیم عملیات انتاج جدیدة للتخفيف من كميّات النفايات
- التعاملُ مع القوانين، ومراعاةً الظروف، وإرشاداتُ السلامةِ، وطرقُ الاستجابة لحالات الطوارئ. لذلك، يتوجُّبُ على الكيميائيين البيئيين أن يفهموا ويستخدموا مجالات علمية أخرى، منها علوم الأحياء وعلوم الأرض وعلوم البيئة.

مع سطح المذابِ. هكذا يبدو تأثيرٌ التحريكِ مشابهًا لتأثيرِ سحق الصلبِ في زيادةِ سطح التماسِّ بين المذيب والمذاب.

تسخينُ المذيب

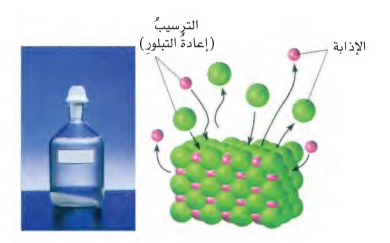
لعلك لاحظتَ أن السكُّر، والكثيرَ من الموادِّ الأخرى، تذوبُ بسرعةِ أكبرَ في الماءِ الساخن منها في الماءِ الباردِ. فعندما ترتفعُ درجةُ حرارةِ المذيبِ تتحرَّكُ جزيئاتُهُ بسرعةِ أكبرَ، ويزيدُ معدَّلُ طاقتِها الحركيَّةِ، لذلك يزدادُ معدَّلُ التصادم بين جزيئات المذيب والمذاب. هذا الأمرُ يساعدُ على فصل جزيئاتِ المذابِ بعضِها عن بعض ويؤدي إلى تشتيتِها بين جزيئات المذيب.

الذوبانيَّةُ (قابليَّةُ الذوبانِ)

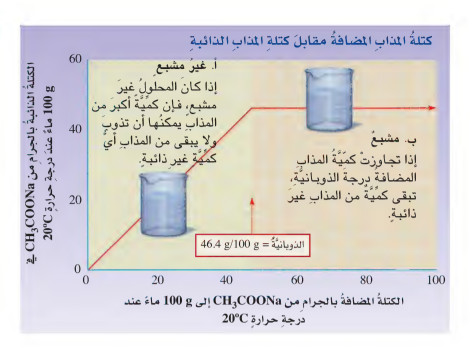
إذا أضفَّتَ إلى كأس من الشاي عدَّةَ ملاعقَ من السكَّر الواحدةَ تِلُو الأخرى يتوقُّفُ السكُّرُ عن الذوبانِ عندَ حدٍّ معيَّن. والواقعُ هو أنه لكلِّ عمليَّةٍ مزج بين مذيبٍ ومذابٍ صلبٍ، عندَ درجة حرارة معيَّنة، حدودٌ لكمِّيَّة المذاب التي يمكنُ إذابتُها. وفي أيِّ عمليَّة مزج مذيب-مذابٍ، يصعبُ أن نتوقَّعَ هذه النقطةَ بدقَّةِ، لأن الأمرَ يعتمدُ على طبيعةِ المذيبِ وطبيعةِ المذاب وعلى درجة الحرارة.

فعندَما يضافُ السكرُ الصلبُ إلى الماءِ تنفصلُ، في بادئِ الأمر، جزيئاتُ السكُّر عن سطح الصلب وتتحرَّك عشوائيًّا في المذيب. بعضٌ هذه الجزيئاتِ قد تصطدم بالبلُّوراتِ وتستقرُّ فيها (إعادةُ التبلور recrystallization). وبازديادِ كمِّيَّةِ الصلبِ الذائبِ يزدادُ تركيزُ جزيئاتِهِ في المذيبِ فيرتفعُ معدَّلُ اصطدامِها مع الصلبِ. في نهايةِ الأمر يصبحُ معدَّلُ سرعة عودة الجزيئات إلى البلورات مساويًا لمعدَّل سرعة انفصالها عنها والتحامِها بالمذيبِ. وينشأُ اتزانٌ ديناميكيٌّ (حركيٌّ) بينَ الإذابةِ والترسيبِ. وتتمتَّعُ الموادُّ الأيونيَّةُ الصلبةُ بسلوكِ مشابهِ، كما يظهرُ في الشكل 1-7.

إِن اتِّزانَ المحلول solution equilibrium هو الحالةُ الفيزيائيَّةُ التي يتساوى فيها معدَّلُ سرعةُ الإذابةِ مع معدَّلِ سرعةِ الترسيبِ.



الشكل 7-1 في نظام مغلق يكون ُ المحلولُ في حالةِ اتزانٍ، حيث يتمّ ترسيبُ المذابِ بمعدّل سرعةٍ مساو لمعدَّل سرعة إذابته. ومع ذلك يبدو النظامُ عديمَ النشاطيّةِ.



الشكل 8-1 يبيِّنُ الرسمُ البيانيُّ مدى كتلةِ المذابِ التي تنتجُ محلولاً غيرَ مشبع. حالما يتمُّ تجاوزُ درجةِ الإشباع يكونُ النظامُ قد احتوى على مذابِ صلب غير ذائب.

الحاليلُ المشبعةُ والحاليلُ غيرُ المشبعةِ

المحلولُ الذي يحتوي على الكميّة القصوى من المذاب يوصفُ بأنه محلولٌ مشبعٌ دهيد Saturated solution . كيف تستطيعٌ أن تعرف أن محلول CH_3COONa الموضّع في Saturated solution . كيف تستطيعٌ إذا أضيفَت كميّةٌ أكبرُ من أسيتات الصوديوم إلى المحلولِ فإنها لا تذوبُ ، بل ترسبُ في القاع ، لأن اتّزانًا قد نشأ بين الأيونات المنفصلة عن الحالة الصلبة وتلك الداخلة إليها. أما إذا أضيفت كميّّةٌ أكبرُ من الماء إلى المحلول المشبع فإن كميّّةٌ أكبرُ من أسيتات الصوديوم ستذوبُ فيه. عند درجة حرارة $2^{\circ}C$ ، تكونُ كتلةٌ كميّةً أكبرَ من أسيتات الصوديوم ستذوبُ فيه. عند درجة حرارة $2^{\circ}C$ من الماء المحلول المشبع تحت المطروف الذي يحتوي على كمّيّة من المذاب أقلَّ من المحمود الموجودة في المحلول المشبع تحت المطروف نفسها هو محلولٌ غيرُ مشبع ما Saturated solution .

الحاليلُ فوقُ المشبعة

يُعرفُ المحلولُ فوقُ المشبع supersaturated solution بأنه محلولٌ يحتوي على كمِّيَة من المذابِ أكبرَ من الكمِّية التي يحتوي عليها المحلولُ المشبعُ تحت الظروف نفسها. والطريقةُ الأكثرُ شيوعًا لتحضير المحاليل فوق المشبعة هي تبريدُ المحلول المشبع دون هزِّه. وفي حالة هزِّ المحلول المشبع أو إضافة بلورة صلبة من المذاب إليه (زرع بذرة التبلور seeding)، تحدثُ عمليَّةُ تكوين سريع لبلورات المذاب الفائضة.

قيمُ الذوبانيَّةِ

ذوبانيةُ solubility مَادَةٍ معيَّنة هِي الكمِّيَةُ الضروريَّةُ من هذه المادةِ لتكوينِ محلولٍ مشبع في كمِّية محدّدة من المذيب عند درجة حرارة محدَّدة. ذوبانيَّةُ السكَّرِ، على سبيلِ المثالِ، هي 20° من السكَّرِ في 20° من الماءِ عند درجة حرارةٍ 20° 0. يجبُ تحديدُ درجةِ الحرارةِ لأن الذوبانيَّةَ تتغيَّرُ مِتغيُّرها. أما فيما يتعلَّقُ بالغازاتِ فيجبُ تحديدُ لحرارةِ لأن الذوبانيَّة تتغيَّرُ مِتغيُّرها.

الضغطِ أيضًا. ويتمُّ تحديدُ الذوبانيَّةِ من خلالِ التجربةِ، وهي تتغيَّرُ بشكل واسع، كما يظهرُ في الجدول 1-4. وتقدِّمُ كتبُ الكيمياءِ قيمَ النوبانيَّةِ، معبَّرًا عنها بكتلةِ المذابِ بالجرام في g 100 من المذيب، أو في 100 mL منه، عند درجة حرارة معيّنة .

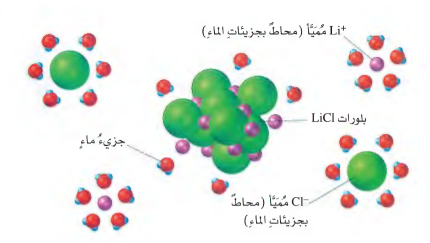
الكمِّيَّةُ القصوى الذائبةُ من مذابٍ معيَّن عند بلوغ حالة الاتِّزانِ تبقى دائمًا هي نفسَها تحتَ الظروفِ نفسِها (بغضِّ النظرِ عن سرعةِ الإذابةِ).

التأثيراتُ المتبادلةُ بين المذابِ والمذيبِ

يتمتَّعُ كلوريدُ الليثيوم بذوبانيَّةِ عاليةِ في الماءِ، أما الجازولينُ فليسَ كذلك. فالجازولينُ يختلطُ بسهولةٍ مع البنزين C6H6، في حين أن كلوريدَ الليثيوم لا يتمتَّعُ بهذه الخاصَّةِ. لماذا توجدُ هذه الفروقُ في الذوبانيَّة؟

إن القاعدة «الشبيه يذيب الشبيه» تعتبر قاعدة تقريبيَّة ، ولكنها مفيدة لتوقُّع ذوبان مادَّة يِ مادَّة أخرى. يعتمدُ التشابهُ بين الموادِّ على نوع الترابط، وعلى قطبيَّة الجزيئات، وعلى القوى البينيَّةِ، التي بينَ المذابِ والمذيبِ.

			درجةُ الحرارةِ (ا	(°C		
دة	0	20	40	60	80	100
AgN	122	216	311	440	585	733
Ba(OH	1.67	3.89	8.22	20.94	101.4	-
$C_{12}H_{22}C_{12}$	179	204	238	287	362	487
Ca(OH	0.189	0.173	0.141	0.121	-	0.07
Ce ₂ (SO ₂	20.8	10.1	-	3.87	-	-
K	28.0	34.2	40.1	45.8	51.3	56.3
]	128	144	162	176	192	206
KNO	13.9	31.6	61.3	106	167	245
Li	69.2	83.5	89.8	98.4	112	128
Li ₂ C0	1.54	1.33	1.17	1.01	0.85	0.72
Na	35.7	35.9	36.4	37.1	38.0	39.2
NaN(73	87.6	102	122	148	180
C(غاز عند SP)	0.335	0.169	0.0973	0.058	-	-
) (غاز عند SP)	0.00694	0.00537	0.00308	0.00227	0.00138	0.00



الشكل 1-9 عندما بذوبُ LiCl تتميًّأ أيوناتُه. فالتحاذبُ الحاصلُ بين الأيونات وجزيئات الماء هو من القوة بحيثُ يصبحُ كلُّ أيونٍ في المحلولِ محاطًا بجزيئات الماء.

إِذَابِهُ المركَّبَاتِ الأيونيَّةِ في الْحَالِيلِ المَائيَّةِ

تلعبُ قطبيَّةُ جزيئاتِ الماءِ دورًا مهمًّا في تكوين محاليل المركَّباتِ الأيونيَّةِ في الماءِ. فالأطرافُ المشحونةُ جزئيًّا من جزيئاتِ الماءِ تجذبُ أيوناتِ المركَّبِ الأيونيِّ التي تصبحُ محاطةً بجزيئات الماء، فتنفصلُ عن الأيونات الأخرى في المحلول. لنفترض أننا أسقطنا بضع بلوراتٍ من كلوريد الليثيوم في وعاءٍ يحتوي على الماء، فعلى سطح البلورة تصبحُ جزيئاتُ الماءِ على تماسٌّ مع الأيونات +Li و -Cl. عندها تنجذبُ أطرافُ جزيئاتِ الماءِ السالبةُ إلى أيوناتِ +Li، بينما تنجذبُ أطرافُ جزيئاتِ الماءِ الموجبةُ إلى أيوناتِ -Cl. قوةُ الجذب هذه ما بين جزيئات الماء والأيونات كافيةٌ لسحب الأيونات من سطح البلُّورات إلى المحلول، كما يظهرُ في الشكل 1-9. عمليَّةُ الإذابة هذه في الماء، بصفته المذيب، تُسمّى التَّميُّو hydration. والأيوناتُ يقالُ إنها مُميَّأة (محاطةٌ بجزيئاتِ الماء). عندما تنتشرُ الأيوناتُ الميَّأةُ في المحلول تتعرَّضُ أيوناتُ غيرُها على سطح البلُّوراتِ لجزيئاتِ المذيب، فيجري سحبها هي الأخرى وفصلُها عن البلوراتِ. وتدريجيًّا تذوبُ البلورةُ بكاملِها، وتتوزَّعُ الأيوناتُ المميّاةُ في المحلولِ بشكل متجانس.

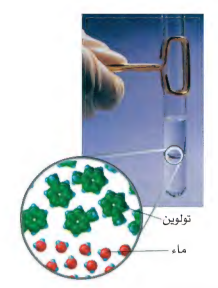
المذيباتُ غيرُ القطبيَّة

بشكل عامٌّ، لا تذوبُ المركَّباتُ الأيونيَّةُ، ككلوريد الليثيوم مثلاً، في المذيبات غير القطبية، كرباعي كلوريدِ الكربونِ CCl_4 والتولوين $C_6H_5CH_3$. فجزيئاتُ المذيبِ غير القطبيِّ لا تجذبُ أيونات البلورة بقوَّة تكفى للتغلُّب على القوى التي تسبِّبُ تماسكَ البلورة.

هل تتوقُّعُ أن يذوبَ كلوريدُ الليثيوم في التولوين؟ لا، إن LiCl لا يذوبُ في التولوين، لأن LiCl و C₆H₅CH₃ يختلفان كثيرًا في نوع الترابط وفي القطبيَّة وفي القوى البينيَّة .

المذاباتُ والمذيباتُ السائلةُ

عندما ترجُّ أنبوبةَ اختبار تحتوى على ماء وزيتِ تنتشرُ قطراتٌ صغيرةٌ من الزيتِ في الماءِ. لكن حالما يتوقُّفُ رجُّ الأنبوبةِ تتجمَّعُ قطراتُ الزيتِ مع بعضِها لتكوِّنَ طبقةً منفصلةً، وذلك بفضل الرابطة الهيدروجينيَّة القويَّة التي تجذب جزيئات الماء بعضَها



غيرٌ قابل ٍللذوبانِ وغيرٌ قابل ٍللامتزاج ِ

الشكل 1-10 التولوينُ والماءُ غيرُ قابليْن للامتزاج. لذلك تكونُ مكوناتُ هذا النظام منفصلةً إلى طبقتَيْن.

إلى بعض. السوائلُ التي لا تنوبُ في سوائلَ أخرى هي سوائلُ غيرُ قابلة للامتزاج .immiscible فالتولوينُ والماءُ، كما يظهرُ في الشكل ِ1-10، يشكِّلانِ مثالاً آخرَ على الموادِّ غير القابلةِ للامتزاج.

بشكل عامِّ تذوبُ الموادُّ غيرُ القطبيَّةِ، كالزيوتِ والدهونِ والشحوم، في السوائل غيرِ القطبيَّةِ، كرابع كلوريدِ الكربونِ والتولوينِ والبنزين. إن قوة الجذبِ الوحيدة القائمة بين الجزيئاتِ غير القطبيَّةِ هي قوى تشتُّتِ لندنَ، وهي في الواقع قوَّى ضعيفةٌ. لذلك فإن قوى التجاذبِ بين الجزيئاتِ في المحلولِ تشبهُ إلى حدِّ بعيدٍ القوى الموجودة بين جزيئاتِ الموادِّ النقية. وهكذا تستطيعُ الجزيئاتُ أن تمتزجَ بسهولةٍ.

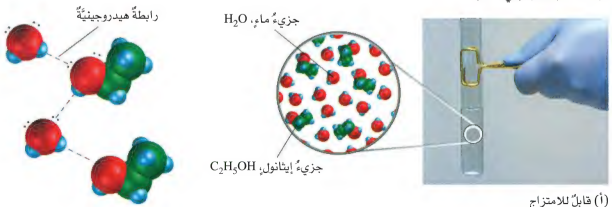
السوائلُ التي تدوبُ في سوائلَ أخرى بحريّة وبمختلف النسب هي سوائلُ قابلةٌ للامتزاج بالمتزاج المتزاج فالبنزينُ ورُباعي كلوريد الكربون مادتان قابلتان للامتزاج، وذلك لأن جزيئاتهما غير القطبيّة لا يوجدُ بينها قوى جذب أو تنافر كبيرةٌ، مما يؤدي الى امتزاجها بحريّة بينما تمتزجُ جزيئاتُ الماء والإيثانول بحريّة كما يظهرُ في الشكل الى امتزاجها بحريّة بينما تمتزجُ جزيئاتُ الماء والإيثانول بحريّة الإيثانول تتميّزُ ببعض القطبيّة هذه المجموعةُ تستطيعُ أن تكوّن روابط هيدروجينيّة سواءٌ مع جزيئات الإيثانول المماثلة أو مع جزيئات الماء وبذلك تصبحُ القوى البينيّةُ في الخليط مشابهةً جدًّا للقوى البينيَّة الموجودة في السوائل النقيّة ، مما يؤدي إلى ذوبان هذه السوائل بعضها في بعض تبادليًّا وبكلٌ النسب.

H H H-C-C-OH Julian H H

الجازولينُ محلولٌ يتكوَّنُ من هيدروكربونات غير قطبيَّةٍ. وهو أيضًا مذيبٌ ممتاذً للزيوتِ والدهونِ والشحومِ. تجدرُ الإشارةُ إلى أن غالبيَّةَ القوى البينيَّةِ الفاعلةِ بين الجزيئاتِ غير القطبيَّةِ هي من نوع قوى تشتُّتِ لندنَ الضعيفةِ.

يتَّخذُ الإيثانُولُ، من حيثُ قطبيَّتُهُ، موقعًا وسطًا بين الماءِ ورابع كلوريدِ الكربونِ. فهو لا يُعدُّ كالماءِ في إذابتِه للموادِّ القطبيَّةِ أو الأيونيَّةِ. فكلوريدُ الصوديوم قليلُ الذوبان في الإيثانول. في المقابل يعتبرُ الإيثانولُ مذيبًا أفضلَ من الماءِ للموادِّ الضعيفةِ القطبيَّةِ، لأن جزيءَ الإيثانولِ فيه شقٌ غيرُ قطبيِّ.

الشكل 1-11 (أ) الماءُ والإيثانولُ قابلان للامتزاج. مكوناتُ هذا النظام تكونُ في طور واحد وفي ترتيب متجانس. (ب) تزيدُ الرابطةُ الهيدروجينيَّةُ بين المذابِ والمذيبِ نوبانيَّةَ الإيثانولِ في الماءِ.



تأثيرُ الضغط في الذوبانيَّة

لتغيُّراتِ الضغطِ تأثيرٌ ضعيفٌ في ذوبانيةِ الموادِّ الصلبةِ أو السوائلِ في المديباتِ السائلةِ. غيرَ أن ازديادَ الضغط يسبِّبُ ازديادًا في ذوبانيَّة الغازات في السوائل.

عندما يكونُ عَازُ ما على تماسِّ مع سطح سائل معيَّن، فإن جزيئاتِ الغاز تدخلُ في هذا السائل. وعندما تزدادُ كمّيَّةُ الغاز الذائب تبدأ بعضُ جزيئاتِ الغاز في الانفلاتِ من السائل، وتدخلُ من جديدٍ في الطورِ العازيِّ. في نهايةِ الأمرِ ينشأُ اتزانٌ بين معدَّلَيَ دخولِ جزيئاتِ الغازِ وخروجِها من الطورِ السائل. ومادام هذا الْاتِّزانُ قائمًا، ولم يتعرَّضَ لأيِّ اضطرابٍ، تبقى ذوبانيَّةُ الغازِ ثابتةً تحت ضَغطٍ معيَّن.

محلول 🗲 مذيب + غاز

إن ازديادَ ضغطِ المذابِ الغازيِّ على المحلولِ يعرِّضُ الاتزانَ للاضطرابِ، فيزدادُ معدَّلُ اصطدام الجزيئات بسطح السائل. وازديادُ الضغطِ يزيدُ جزئيًّا من معدَّل دخولِ جزيئاتِ الغازِ في المحلولِ. في المقابلِ، يسبِّبُ ازديادُ كمّيَّةِ الغاز الذائبِ ازديادًا في معدَّلِ انفلاتِ جزيئاتِ الغازِ من سطحِ السائلِ. في النهاية تنشأُ حالةٌ اتزانٍ جديدةٌ، لكن عند قيمةٍ أعلى للذوبانيَّةِ. فإذن، يسبُّبُ ازديادُ ضغطِ الغازِ انزياحًا لحالةِ الاتزانِ مما يزيدُ من عدد الجزيئات الغازيّة في الطور السائل.

الشكل 1-11 (أ) في قنينة مشروب غازي مقفلة لا يوجد فقاقيع غاز، لأن الضغط الذي يمارسه الغاز CO2 عند التعبئةِ يحفظُ هذا الغاز ذائبًا في السائل. (ب) عند نزع سدادة القنّينة ينخفضُ ضغطُ الغاز CO₂ فوق السائل، لذلك يستطيعُ هذا الغاز أن ينفلت من السائل. ويفور محلول المشروب عندما تفتح القنينة وينخفضُ الضغطُ.

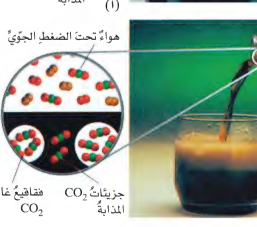
قانونُ هنرى

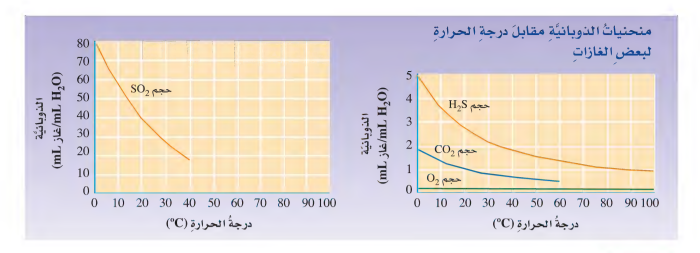
ينصُّ قانونُ هنري Henry's law على أن ذوبانيَّة الغاز في السائل تتناسبُ طرديًا مع الضغط الجزئيّ الذي يمارسُهُ الغازُ على سطح السائل. يطبَّقُ قانونٌ هنرى على محاليل الغازات في السوائل عند درجة حرارة ثابتة.

لنتذكُّر الآن أن كلُّ غاز في خليطٍ من الغازاتِ المثاليَّةِ يمارسٌ، عند درجة حرارة ثابتة وحجم ثابت، ضغطًا يساوى الضغط الذي يمارسُهُ عندما يشغلُ الحجم نفسه منفردًا. لنفترضُ أن الغازاتِ في الخليطِ لا تتفاعلُ فيما بينها، فعندئذ كلُّ غاز يذوبُ بالمقدار نفسِهِ الذي يذوبُ به منفردًا.

تزيدُ ذوبانيَّةُ CO₂ في المشروباتِ الغازيَّةِ عند ازديادِ الضغطِ مع ثباتِ الحجم. في معمل التعبئةِ يجري إدخالُ غاز ثنائي أكسيد الكربون CO2 في محلول المشروب تحت ضغطِ يراوحُ بين atm 5 و 10. ثم تجري تعبئةُ محلولِ الغاز في السائل في قنانِ أو علبِ معدنيَّةٍ، ويتمُّ إقفالُها بإحكام. عندما تنزعُ السدادةُ ينخفضُ مستوى الضغطِ إلى atm فينطلقُ بعضٌ من غاز ثنائى أكسيدِ الكربونِ مشكِّلاً فقاقيعَ غازيَّةً. الانفلاتُ السريعُ لغاز من مذيب سائل يعرفُ باسم الفورانِ effervescence، وهو مبيَّنٌ في الشكل 1-12.





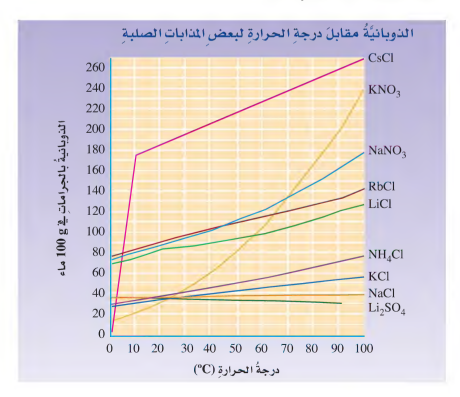


الشكل 1-13 تنخفضُ ذوبانيَّةُ الغازاتِ في الماءِ بارتفاع درجية الحرارةِ. أيُّ الغازَين له ذوبَانيَّةٌ أكبرُ عند درجة الحرارة CO₂ ،30°C أم SO₂?

تأثيرُ درجة الحرارة في الذوبانيّة

تأمَّل الشكلَ 1-13. ما تأثير درجة الحرارة في الذوبانيَّة؟ تنخفضُ عادةً ذوبانيَّةُ الغاز عندمًا ترتفعُ درجةُ الحرارةِ. والواقعُ هو أنه عندما ترتفعُ درجةُ الحرارةِ يزدادُ معدَّلُ الطاقةِ الحركيَّةِ للجزيئاتِ في المحلول. بذلك يرتفعُ عددٌ جزيئاتِ المذابِ القادرةِ على الإفلاتِ من قوةِ جذبِ جزيئاتِ المذيبِ والعودة إلى الطور الغازيِّ. إذنَّ عند درجة حرارة أعلى يتمُّ بلوغُ الاتِّزانِ بعددٍ أقلَّ من جزيئاتِ الغاز في المحلولِ، وتصبحُ الغازاتُ، بشكل عامِّ، أقلَّ قابليَّةً للذوبان.

يصعبُ توقُّعُ تأثير درجةِ الحرارةِ في الذوبانيَّةِ في حالةِ ذوبانِ الموادِّ الصلبةِ في السوائل. وتزدادُ غالبًا ذوبانيَّةُ الموادِّ الصلبة بارتفاع درجةِ الحرارةِ. ومع ذلك فإن الارتفاعَ نفسَهُ في درجةِ الحرارةِ يمكنُه أن يُنتِجَ ارتفاعًا كبيرًا في الذوبانيَّة في بعض المذيبات، وضئيلاً في مذيبات أخرى.



الشكل 1-14 تبيِّنُ المنحنياتُ البيانيَّةُ لذويانيَّة المذابات الصلبة المختلفة، بشكل عامِّ، ارتفاعًا في الذوبانيَّةِ مع ارتفاعً درجة الحرارة. تستطيع أن ترى في الرسم البيانيِّ أن ذوبانيَّةَ NaNO₃ تتأثرُ بالحرارةِ أكثرَ من ذوبانيَّةِ NaCl.

تأمَّلِ الجدولَ 1-4، الصفحة 18، والشكلَ 1-41 في الصفحةِ السابقةِ، وقارنُ تأثيرَ الحرارةِ في ذوبانيَّةِ نيتراتِ البوتاسيومِ KNO_3 ، وكلوريدِ الصوديومِ NaCl . ستجدُ أن حواليُ g 14 من نيتراتِ البوتاسيومِ تذوبُ في g 100 ماء عند درجةِ حرارةِ O° 0. وتزدادُ ذوبانيَّةُ نيتراتِ البوتاسيومِ بكميَّةٍ أكبرَ من g 150 من g 100 من g 150 من g 3.00 من وتزدادُ ذوبانيَّةُ الحرارةِ إلى g 0. وتحتَ الظروفِ نفسِها تزدادُ ذوبانيَّةُ كلوريدِ الصوديومِ بكميَّةٍ تبلغُ حوالَيْ g 2 من log 100 من الماءِ. وفي بعض الحالاتِ تنخفضُ ذوبانيَّةُ الصلبِ عندَ ارتفاعِ درجةِ الحرارةِ. فمثلاً، تنخفضُ ذوبانيَّةُ الحرارةِ من g 100 من الماءِ. وكبريتاتِ السيريومِ g (g 0.0°C) بكميَّةِ g 100 والى g 0.0°C

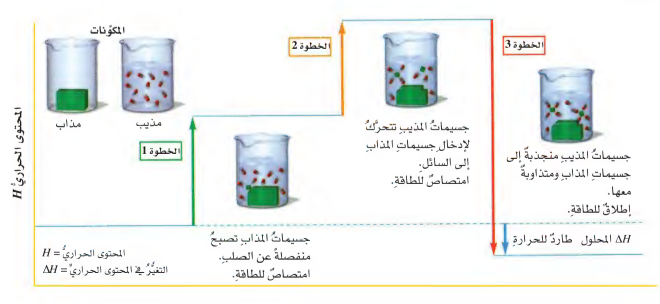
حرارةً الحلول

يصحبُ تكوُّنَ محلولٍ ما تغيُّرٌ في الطاقةِ. فمثلاً، عندما تذيبٌ بعضَ يوديدِ البوتاسيومِ KI، في الماءِ تشعرُ بالبرودةِ لدى ملامستِكَ جوانبَ الوعاءِ الخارجيَّةَ. لكن عندَما تذيبُ كميَّةً من هيدروكسيدِ الصوديوم NaOH، بالطريقةِ نفسِها، فإنك تشعرُ بالحرارةِ. إذن، من الواضح أن تكوُّنَ محلولٍ ناتج عن إذابةِ صلبٍ في سائلٍ يمكنُهُ إما أن يمتصَّ الطاقة (KI في الماء)، أو أن يطلقَ الطاقة (NaOH في الماء).

خلالَ عمليَّة تكونِ المحلول تتعرَّضُ جسيماتُ المذيب والمذاب لتغيُّرات في القوى التي تجذبُها إلى جسيمات أخرى. قبل بدء الإذابة تكونُ جزيئاتُ المذيب مترابطةً بواسطة قوى بينيَّة (قوى جذب مذيب مذيب مذاب). كذلك تكونُ جزيئاتُ المذاب مترابطةً بواسطة قوى بينيَّة (قوى جذب مذاب مذاب). ويحتاجُ فصلُ جزيئاتِ المذاب بعضها عن بعض وجزيئاتِ المذيب عن مثيلاتِها إلى طاقة . وعند ارتباط جزيئاتِ المذيب بجسيماتِ المذاب تتنجُ طاقةً . وجسيمُ المذاب المحاطُ بجزيئاتِ المذيب كما يظهرُ في نموذج الشكل 1-9، يسمّى المتداوب solvated .

يمكنتُنا أن نتصوَّرَ تكوُّنَ المحلولِ على أنه نتيجةٌ لثلاثِ خطواتٍ، يلخِّصُها الشكلُ 15-1.

الشكل 1-11 يبيِّنُ الرسمُ البيانيُّ تغيِّراتِ المحتوى الحراريِّ خلالَ تكوُّنِ المحلولِ. كيف يختلفُ هذا الرسمُ إذا بني ليناسبَ نظامًا تكونُ فيه عمليَّةُ الإذابةِ ماصةً للحرارةِ؟



	حرارةُ	
	حراره	
المادّة	المحلول	المادّة
KOH(s)	+22.59	$AgNO_3(s)$
$MgSO_4(s)$	-1.51	CH ₃ COOH(<i>l</i>)
NaCl(s)	-74.84	HCl(g)
$NaNO_3(s)$	-81.67	HI(g)
NaOH(s)	+17.22	KCl(s)
$NH_3(g)$	+41.38	$KClO_3(s)$
$NH_4Cl(s)$	+20.33	KI(s)
$NH_4NO_3(s)$	+34.89	$KNO_3(s)$
	KOH(s) MgSO ₄ (s) NaCl(s) NaNO ₃ (s) NaOH(s) NH ₃ (g) NH ₄ Cl(s)	KOH(s) $+22.59$ MgSO ₄ (s) -1.51 NaCl(s) -74.84 NaNO ₃ (s) -81.67 NaOH(s) $+17.22$ NH ₃ (g) $+41.38$ NH ₄ Cl(s) $+20.33$

الكمِّيَّةُ مِن الطاقةِ الحراريَّةِ التي يمتصُّها أو يطلقُها محلولٌ عند إذابةٍ كمِّيَّةِ محدَّدةِ من المذاب تسمّى حرارة المحلول heat of solution. من خلال الشكل 1-16 تستطيعُ أن ترى أن حرارةَ المحلول تكونُ سالبةً (طاقةً منطلقةً) إذا كانَ مجموعُ الطاقة في الخطوة 1 والخطوة 2 أقلَّ من الطاقة المنطلقة في الخطوة 3. وتكونُ حرارةُ المحلول موجبةً (طاقةً ممتصَّةً) إذا كانَ مجموعُ الطاقة في الخطوة 1 والخطوة 2 أكبرَ من الطاقة المنطلقة في الخطوة 3.

أنت تعلمُ أن التسخينَ يسبِّبُ انخفاضًا في ذوبانيَّة غازِ معيَّن. إذن عمليَّةُ إذابة الغازاتِ طاردةٌ للحرارةِ. فكيف يمكنُ لقيم حرارةِ المحلولِ الظَاهرةِ في الجدولِ 1-5 أن تدعمَ القولَ بأن عمليَّةَ إذابةِ المذاباتِ الغازيَّةِ طاردةٌ للحرارةِ؟

في الحالة الغازيَّة تكونُ الجزيئاتُ متباعدةً بحيثُ لا تكونُ القوى البينيَّةُ فاعلةً عمليًّا بينَ الجزيئاتِ الغازيَّةِ. لذلك يكونُ التأثيرُ المتبادلُ بينَ جزيئاتِ المذابِ له تأثيرٌ ضعيفٌ في حرارةِ المحلولِ عند إذابةِ الغازاتِ. وبالتالي عندَما يذابُ غازٌ في سائل تنطلقُ كمّيَّةٌ من الطاقةِ، لأن التجاذبَ بينَ المذابِ الغازيِّ وجزيئاتِ المذيبِ يفوقُ الطَّاقةَ اللازمةَ لفصل جزيئات المذيب.

مراجعةُ القسم 1-2

- 1. لماذا تتوقُّعُ أن يكونَ ذوبانُ كتلةٍ من السكَّرِ في الشاي الساخن أسرع منه في الشاي المثلج؟
- 2. (أ) كيف يمكنُك أن تحضِّرَ محلولاً مشبعًا من السكَّر في الماءِ؟ (ب) كيف يمكنُّك أن تجعلَ المحلولَ السابقَ محلولاً فوقَ مشبع؟
- 3. علِّلُ: يذوبُ الإيثانولُ في الماءِ ولا يذوبُ رابعُ كلوريدِ الكربونِ
 - 4. عندَما يتذاوبُ جزىءُ المذاب (غيرُ الغازيِّ) ماذا يرافقُ تذاوبه: امتصاص للطاقة أم إطلاق للطاقة؟

5. أيُّهما يفورُ بشكل أقوى: زجاجةُ مشروبِ غازيِّ ساخنةٌ أم باردةً؟ ولماذا؟

تفكيرٌ ناقد

- 6. توقُّعُ نتائج: لطَّخَتُ ثيابَكَ كمِّيَّةٌ قليلةٌ من زيتِ التشحيم، فأيُّ المذيباتِ أفضلُ لإزالةِ هذا الزيتِ، التولوينُ أم الماءُ؟ فسِّرُ إجابتك.
- 7. تفسيرُ مفاهيم: «مانعُ فوران» تجاريٌّ يضخُّ غازَ الهيليوم تحتَ الضغطِ فِي قتينةِ مشروبٍ غازيٍّ، لحفظِ الغاز من الانفلاتِ. هل سيحافظُّ ذلك على CO₂ في قتينةِ المشروبِ الغازيُّ؟ فسِّرُ إجابتك.

قراءة علميّة



الدمُ الاصطناعيُّ

يرقدُ جريحٌ على حمّالة وهو ينزفُ. فينحني الطبيبُ فوق الحمّالة ليكشف عن جرحِه، ويصدرُ تعليمات لمرضة بجانيه، قائلاً: «قدِّمي له وحدةً من الدم الاصطناعيِّ». انسجامًا مع الدكتور بيتر كيبرت، مدير برنامج تطوير نقل الأكسجين في اتحاد النظمات الصيدلانيَّة، فإن السيناريو الذي وردَ سابقًا قد يصبحُ مألوفًا بفضل خليط تركيبيُّ يستطيعُ أن يقومَ بواحدة من الوظائف الأساسيَّة للدم، بواحدة من الوظائف الأساسيَّة للدم،

يجمعُ الهيموجلوبينُ الموجودُ في خلايا الدم الأحمر الأكسجينَ من رئتيَّنًا، ويحملُهُ إلى أنسجةِ الجسم، ثمَّ يعيدُ غازَ ثنائي أكسيدِ الكربونِ إلى الرئتيِّن. بديلُ الدم الذي يعملُ الدكتور كيبرت على تركيبه يقوم بالمهمّة نفسها، إلا أنه يستخدمُ موادَّ كيميائيَّةُ غيرَ قطبيَّة، تُسمّى «البيرفلوروكربون»، وذلك لنقل الأكسجين بدل الهيموجلوبين. يتمُّ نقلُ موادٍّ البيرفلوروكربون في محاليلَ مائيَّة ملحيَّة. لكنَّ غيرَ قطبيَّة هذه الموادِّ تجعلُها لا تختلطُ جيّدًا بالماءِ. لذلك يضاف ولي هذا الخليط مادَّة كيميائيَّةُ لاصقةٌ، تُسمّى المادَّةَ الخافضةَ للتوتُّر السطحيِّ، وذلك لتأمين تماسك الخليط. والحقيقةُ أن هذه الموادَّ اللاصقة تؤمِّنُ تجزئة البيرفلوروكربون إلى قطرات صغيرة ودقيقة. هذه القطراتُ يجري تغليفُها بجزيئاتِ الموادِّ اللاصقة التي ترتبطُ في أحد اطرافِها

بقطرات البيرفلوروكربون، وتتَّصلُ بالماءِ في الأطراف الأخرى، حيث يتمُّ الناجُ مستحلَب أبيضَ. يُعطى المريضُ خليط بديل الدم المسمّى أكسجينت مليط Oxygent بالطريقة نفسها التي يُعطى بها الدمُ الطبيعيُّ. وفي نهاية الأمر يجري خروجُ البيرفلوروكربون بواسطة الرئتين في عمليَّة الزفير.

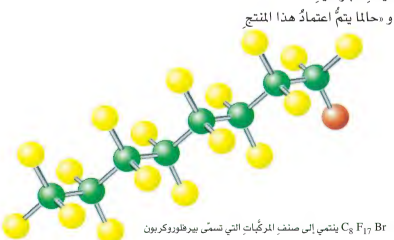
يعمَلُ الأكسجينتُ فقط على نقلِ الغازاتِ من الأنسجة وإليها. فهو لا يمكنُهُ أن يتخثَّر أو أن يقوم بأيٍّ من وظائف جهاز المناعة التي يؤدّيها الدمُ. مع ذلك يمتازُ بديلُ الدم عن الدم فالأكسجينتُ له عمرُ تخزين يمتدُّ إلى فالأكسجينتُ له عمرُ تخزين يمتدُّ إلى أكثرَ من سنةٍ. وهو يُسقِطُ العديدَ من المخاطرِ المرتبطةِ بعمليّاتِ نقلِ الدمِ. ولأن بديلَ الدم يستطيعُ أن يذيبَ كميّاتٍ من الأكسجينِ أكبرَ من تلك كميّاتٍ من الأكسجينِ أكبرَ من تلك التي ينقلُها الدمُ الحقيقيُّ، فإن المرابعة المحقيقيُّ، فإن

حاليًّا يجري اختبارٌ الأكسجينت في العمليّات الجراحيَّة.

ويتبيَّنُ أنه آمنٌ وفعّالٌ في الجراحة المختارة، أعتقدُ أنك ستجدُ استعمالَهُ ينتشرُ في مجال الحالات الحرجة الطارئة، كما يقولُ الدكتور كيبرت. المصابُ الذي فقدَ كميَّةً كبيرةً من الدم، والذي يجري إنعاشُهُ بالسوائل العاديَّة كالمحاليل الملحيَّة، يعطى في غرفة الطوارئ مركَّبَ الأكسجينت كعامل إضافيٌ يساعدُ على تقديم كعامل إضافيٌ يساعدُ على تقديم الأكسجين.

أسئلة

- كيف يُفيدُ اعتمادُ الأكسجينت المجتمع الطبّيّ؟
- كيف يمنعُ العلماءُ انفصالَ البيرفلوروكربون في الأكسجينت عن الماءِ؟
 - بم يتميَّزُ الأكسجينتُ من الدم البشريِّ؟
- 4. هل تتوقَّعُ أن يكونَ لاستخدامِ
 الأكسجينتِ تأثيرٌ في انتقال مرضِ
 نقص المناعة المكتسبة AIDS؟



القسم 1-3

مؤشراتُ الأداء

- يحسبُ تركيزَ محلول معينن مستخدمًا كتلةً المذابِ وحجمَ المذيبِ. أ
- 💿 يحدِّدُ كميَّةَ المذابِ في كميَّةٍ محدَّدةٍ من المحلول مستخدمًا تركيز المحلول.
- 💿 يحدِّدُ كميَّةَ المحلولِ الذي يحتوي على كميَّة محدَّدة من المذاب مستخدمًا تركيز المحلول.

تركيز الحاليل

- تركيزُ المحلولِ concentration هو قياسٌ لكمّيَّةِ المنابِ في كمّيَّةِ محدَّدةٍ من المنيبِ أو المحلول. بعضُ الأدويةِ هي محاليلٌ للعقاقير. وقد تشفى ملعقةٌ صغيرةٌ منها المريضَ إذا كانَ تركيزُها صحيحًا ودقيقًا، بينما يمكنُ أن تؤدّيَ الكمّيَّةُ نفسُها إلى الموتِ إذا كانَ تركيزُها خطأً.
- في هذا القسم ستتعرَّف طريقتين مختلفتين للتعبير عن تركيز المحاليل، هما: المولاريَّةُ والمولاليَّةُ.

أحيانًا يُطلقُ على المحلول صفةُ «المخفَّفِ» أو صفةُ «المركَّز»، لكنَّ هاتَيْن الصفتَيْن غيرُ محدَّدتَيْن وغيرٌ دقيقتَيْن. فصفةُ «المخفَّف» تعنى أن كمّيَّةَ المُذابِ الموجودةُ في المذيبِ هي نسبيًّا قليلةً. ومن ناحية أخرى تعنى صفةٌ «المركّز» أن كمّيَّة المذاب الموجودة في المذيب هي كمّيَّةُ كبيرةٌ نسبيًّا. ومن الجدير بالملاحظةِ أن الصفتَيْن المذكورتَيْن ليس لهما أيُّ علاقةٍ بدرجةِ تشبُّع المحلول، ذلك أن محلولاً مشبعًا بمادَّةِ ليسَتُ ذاتَ قابليَّةٍ جيدةِ للذوبانِ، يمكنُ أن يكونَ محلولاً مخفَّفًا جدًّا.

المولاريّة

المولاريَّةُ molarity هي عددُ مولاتِ المذابِ الموجودةِ في لتر واحد من المحلول. ولربطِ مولاريَّةِ محلولِ معيَّن بكتلةِ المذابِ الموجودةِ فيه، يلزمُ أن تُعرفَ الكتلةُ الموليّةَ لهذا المذابِ. فعلى سبيل المثال، يحتوي محلولٌ «1 مولار molar 1» لهيدروكسيد الصوديوم NaOH، على مول واحد من NaOH في كلِّ لتر من المحلول. يُرمزُ إلى المولاريَّة بالحرف M، ويعبُّرُ عن تركيز محلول 1 مولار من هيدروكسيد الصوديوم بالكتابة .1 M NaOH

كتلةُ مولٍ واحدٍ من NaOH تبلغُ 9 .40.0 إذا أُذيبَتُ هذه الكمّيَّةُ من NaOH في مقدار كاف من الماء للحصول بدقَّة على £ 1.00 من المحلول، فهذا يعتبرُ محلولَ M 1. وإذا أُذيبَ 20.0 g من NaOH، وهي تساوي 0.500 mol، في كميَّة كافية من الماء للحصول بدقَّةِ على L من المحلول، فإن تركيز المحلول الناتج هو 0.500 M NaOH. هذه العلاقةُ بين المولاريَّةِ وعددِ المولاتِ وحجم المحلولِ، يمكنُ التعبيرُ عنها كالتالي:

$$\frac{(\text{mol})}{(\hat{L})}$$
المولاريَّةُ (M) = $\frac{\text{عددُ مولات المذاب (mol)}}{\text{حجم المحلول (L)}}$ = $\frac{0.500 \text{ mol NaOH}}{(\hat{L})}$

0.500 M NaOH =

إذا أُذيبَ ضعفُ الكتلةِ الموليَّةِ من NaOH، أي 80.0 g، في كميَّةٍ كافيةٍ من الماءِ للحصولِ على 1~L من المحلول، فإن تركيزَ المحلولِ الناتج هو 2~M . يمكنُ حسابُ المولاريَّةِ لأيّ محلول بقسمة عدد مولات المذاب على عدد لترات المحلول.

تجدرُ الملاحظةُ أن محلولَ 1 مولار لا يحضَّرُ بإضافةِ 1 mol من المذاب في 1 L من المذيبِ. لأن الحجمَ الكلِّيَّ للمحلولِ، في هذه الحالةِ، قد لا يكونُ 1 L. وعوضًا عن ذلك، يُذابُ 1 mol من المذابِ في أقلَّ من 1 L من المذيبِ، ثم يخفَّفُ المحلولُ الناتجُ بكلِّ انتبامٍ بكميَّةٍ من الماءِ للحصول على حجم كليٍّ يساوي L ، كما يظهرُ في الشكل 1-16.

الشكل 1-16 يبيِّنُ مراحلَ تحضير محلول 0.5000 M من CuSO₄•5H₂O من

ضع سدادة الدورق وحرّك

المحلول بشكل جيّدٍ.



ابدأ بحساب الكتلة اللازمة من CuSO₄•5H₂O، لتحضير لتر واحد من هذا المحلول. يحتًاجُ إلى 0.5000 mol من المذابِ. حوِّلُ عددُ المولاتِ إلى كتلةٍ، وذلك بضربِ هذا العددِ في الكتلة الموليَّة لـ Cu $\mathrm{SO_4}$ •5 $\mathrm{H_2O}$. هذه الكتلةُ

تساوى g 124.8.



أضف بعض المذيب إلى كتلة المذاب المحسوبة، وذلك بهدف إذابتِها، ثم اسكبِ المحلولَ في دورق حجميِّ سعتُه 1.0 L.



اغسلُ وعاءَ الوزنِ بكميَّةٍ من الماء لإزالة كلِّ آثار المذاب واسكبها في الدورق. أضف كميَّةً من الماءِ ليقتربَ حجم مُ



المحلول من عنق الدورق.



املاً، بانتبام شديد، الدورق بالماء حتى علامة 1.0 L.



أعِدُ سدادةَ الدورقِ واقلبُهُ عشرَ مرّات على الأقلِّ حتى تتحقّق أن الخلط قد اكتمل.



المحلولُ الناتجُ يحتوي على كميَّة 0.5000 mol من المذاب ذائبًا في 1 L من المحلول الذي يبلغُ تركيزُه M 0.5000.



المسألةُ النموذجيَّةُ التاليةُ تبيِّنُ لك كيف تَستخدِمُ المولاريَّةَ في أغلبِ الأحيانِ.

1-1	سألة نموذجية	وبي
لديك £ 3.50 من محلول ٍيحتوي على £ 90.0 من كلوريد الصوديوم NaCl، ما مولاريَّةُ هذا المحلول؟		
	الحلّ	
NaCl من $g=90.0$ من NaCl المعطى: كتلةُ المذاب	حلِّلْ	1
حجمُ المحلولِ = $L = 3.50$		
المجهول: مولاريَّةُ محلولِ NaCl		
المولاريَّةُ هي عددٌ مولاتِ المذابِ في لتر واحدٍ من المحلول. يوصفُ المذابُ في المسألةِ بكتلتِهِ وليسَ بعددِ المولاتِ. إذن	خطِّطْ	2
أنت تحتاجُ إلى تحويلِ الجراماتِ إلى مُولاتٍ من المذابِ، مستخدمًا معكوسَ الكتلةِ الموليَّةِ لـ NaCl لتصلَ إلى		
جوابك.		
جراماتُ المذابِ — عددَ مولاتِ المذابِ — المولاريَّة		
$g \text{ NaCl} \times \frac{1 \text{ mol NaCl}}{g \text{ NaCl}} = \text{mol NaCl}$		
المولاريَّة (M) = <u>كمَّيَّةُ المذابِ (mol)</u> حجم ِ المحلول <u>(</u> L)		
ستحتاجٌ إلى الكتلة الموليَّة لـ NaCl.	احسب	3
58.44 g/mol = NaCl	•	
$90.0 \text{ g-NaCl} \times \frac{1 \text{ mol NaCl}}{58.44 \text{ g-NaCl}} = 1.54 \text{ mol NaCl}$		
$\frac{1.54 \text{ mol NaCl}}{3.50 \text{ L}} = 0.440 \text{ M NaCl}$		
إن كلَّ عددٍ مشاركٍ قد حدِّدَ بثلاثةِ أرقامٍ معنويَّةٍ الذلك يجبُ أن يتضمَّنَ الجوابُ ثلاثةَ أرقامٍ معنويَّةً. تُختصرُ	قیِّمْ	4
الوحداتُ بشكل صحيح لتعطي المولاتِ المطلوبة من المذابِ في لتر من المحلول، وهذا ما يعطي بدورِه المولاريَّة.	1 **	

2-1	سألة نموذجية	Ą
لديك £ 0.8 من محلول ٍ0.5 M HCl. ما عددُ مولاتِ HCl التي يحتوي عليها هذا المحلولُ؟		
	الحلّ	T
المعطى: حجمُ المحلولِ = 0.8 L	حلِّلْ	1
تركيزُ المحلولِ = 0.5 M HCl		
المجهول: عددُ مولاتِ HCl الموجودة في حجم محدَّد		
تدلُّ المولاريَّةُ على عددِ مولاتِ المذابِ الموجودةِ في لتر واحدٍ من المحلولِ. فإذا أُعطيَ حجمُ المحلول يمكنُنا إيجادُ	خطِّطْ	2
عددِ مولاتِ المذابِ.		
HClتركيزُ المحلولِ (HCl/L) × حجم المحلولِ (L) = عددَ مولاتِ		

0.5 mol HCl من المحلول × 0.8 L = 0.4 mol HCl من المحلول من

	3-1	ألةٌ نموذجية	
	يمكنُ ترسيبُ الفضَّةِ من محاليلِها باستخدام ملح كروماتِ البوتاسيوم $ m K_2CrO_4$. فما محلول $ m K_2CrO_4$ ، تركيزُهُ $ m M$ $ m 6.0$ الإعطاءِ $ m 6.0$ $ m K_2CrO_4$ الضروريَّةِ لأحدِ تفاعلا		a, d'and
		الحلّ	
	$6.0~{ m M~K_2CrO_4}$ المعطى: تركيزُ المحلولِ =	حلِّلْ	1
	$23.4 \text{ g K}_2\text{CrO}_4 = كتلةُ المذاب$		
	(L) باللتر K_2CrO_4 باللتر المجهول: حجمُ محلول K_2CrO_4		
يمكنُ إيجادُ عدد	تدلُّ المولاريَّةُ على عددِ مولاتِ المذابِ في L من المحلول. إذا أُعطيَتُ كتلةُ المذابِ اللازمةُ،	خطًطْ	2
	مولات الذاب. استخدم المولاريَّة وكمَّيَّة وكمَّيَّة ولاركيَّة وكمَّيَّة المولات المول		
	.23.4 g		
	جراماتُ المذاب \rightarrow مولاتِ المذابِ		
	مولاتُ المذابِ والمولاريَّةُ ﴾ حجمَ المذابِ الضروريِّ باللتراتِ		
	K_2CrO_4 للحصول على عدد مولات المذاب تحتاج والى حساب الكتلة الموليَّة لـ K_2CrO_4 .	احسب	3
	1 mol $K_2CrO_4 = 194.2 \text{ g } K_2CrO_4$		
2:	$3.4 \text{ g K}_2\text{CrO}_4 \times \frac{1 \text{ mol } \text{K}_2\text{CrO}_4}{194.2 \text{ g K}_2\text{CrO}_4} = 0.120 \text{ mol } \text{K}_2\text{CrO}_4$		
	$\frac{0.120 \text{ mol } \text{K}_2\text{CrO}_4}{\text{K}_2\text{CrO}_4} = 6.0 \text{ M K}_2\text{CrO}_4$		
	$x = 0.020 L$ من محلول $K_2 CrO_4$		
حدةُ المطلوبةُ، وهي	الجوابُ معطى بشكلٍ صحيحٍ، برقمَيْن معنويَّيْن. تُختَصرُ الوحداتُ بشكلٍ صحيحٍ فتبقى الو	قیّم	4
	لتراتٌ من المحلول.		
الجواب	ية 1. ما مولاريَّةُ المحلولِ الناتج من إذابةِ g 5.85 من يوديدِ البوتاسيومِ KI، في كمّيَّةٍ	ارينُ تطبيق	تم
0.282 M KI .1	كافيةٍ من الماءِ ليعطيَ حجمًا مقدارُهُ £ 0.125 من المحلولِ؟		
0.0750 mol .2	$90.150~{ m M~H_2SO_4}$ من محلول ${ m H_2SO_4}$ الموجود في ${ m H_2SO_4}$ من محلول ${ m H_2SO_4}$		
0.834 L .3	3.00 M NaCl اللازمُ لتفاعل يتطلَّبُ g 146.3 من 3.00 اللازمُ لتفاعل يتطلَّبُ g 146.3 من		

المولاليَّةُ

المولائيَّةُ molality هي تركيرُ المحلول ِ الذي يعبِّرُ عن عددِ مولاتِ المذابِ في كيلوجرام من المذيبِ. فمثلاً، المحلولُ الذي يحتوي على $1 \mod 1$ من المذاب، هيدروكسيدِ الصوديومِ NaOH الذائبِ في كيلوجرام من المذيبِ، هو محلولُ $1 \mod 1$. يُرمزُ إلى المولاليَّةِ بحرفِ m ويعبَّرُ عن تركيزِ هذا المحلولِ بالكتابةِ n NaOH.

كتلةٌ مول واحد من NaOH تَبلغُ g .40.0 فإذا أُذيبَ g من 40.0 هِ عِنْ NaOH عِنْ NaOH مِنْ NaOH وتركيزُهُ m 1. وإذا أُذيبَ m 20.0 وكيلوجرام من الماءِ فالمحلولُ الناتجُ هو محلولُ NaOH وتركيزُهُ m 1. وإذا أُذيبَ m من NaOH ما يساوي NaOH NaOH ما يساوي 0.500 m NaOH.

$$\frac{0.500 \text{ mol NaOH}}{1 \text{ kg H}_2\text{O}} = 0.500 \text{ } m \text{ NaOH}$$

وإذا أُذيبَ g 80.0 من هيدروكسيدِ الصوديوم، ما يساوي g 2 أذيبَ g من الماءِ فإن تركيزَ المحلولِ NaOH الناتج يكونُ g 2.00 يمكنُ إيجادُ مولاليَّةِ أيِّ محلول بقسمةِ عددِ مولاتِ المذابِ على كتلةِ المذيبِ بالكيلوجرام. تجدرُ الإشارةُ إلى وجوبِ تحويل كتلةِ المذيبِ إلى كيلوجراماتٍ إذا كانَتَ كتلتُهُ معطاةً بالجراماتِ، وذلك بضربِ هذه الكتلةُ بمُعاملِ التالي:

1 kg/1000g

.CuSO $_4$ •5H $_2$ O من 0.5000 من تحضير محلول محلول 17-1 كيفية تحضير محلول معلول الشكل أ

يبدأً تحضيرُ محلول يبدأً تحضيرُ محلول معلول من 0.5000~m بحساب كتلة المذاب اللازمة.



احسبِ الكتلةَ اللازمةَ من CuSO₄•5H₂O. يتطلَّبُ تحضيرُ هذا المحلول 0.5000 mol من CuSO₄•5H₂O في كيلوجرام من المذيبِ (1000g). حسابُ هذه الكتلةِ يعطى 124.8 g.



أضفّ kg 1.000 kg من المذيب إلى المذابِ الموجودِ في الوعاءِ. ويما أن المذيبَ هو ماءٌ، فإن 1.000kg تعادلُ 1.000kg



اخلط بشكل تامِّ.



المحلولُ الناتجُ يحتوي على 0.5000 mol من المذابِ ذائبةً في 1.000 kg من المذيبِ.

يُعبَّرُ عن التركيزِ بالمولاليَّةِ عندما يُرادُ دراسةُ خصائصِ المحاليلِ التي لها علاقةٌ بتغيُّر الله الشعطِ البخاريِّ ودرجةِ الحرارةِ، حيثُ تستخدمُ المولاليَّةُ لأنها لا تتغيَّرُ بتغيُّر درجةِ الحرارةِ، ميثُ تستخدمُ المولاليَّةُ لأنها لا تتغيَّرُ بتغيُّر درجةِ الحرارةِ. المعادلتانِ التاليتانِ تمثِّلانِ مقارنةً بين المولاريَّةِ والمولاليَّة.

$$\frac{(\text{mol})$$
 المولاليَّةُ $(m) = \frac{2$ مَيَّةُ المذابِ (m)

4-1	سألة نموذجية	وس
احسب التركيز المولاليَّ لمحلول محضَّر بإذابة ق $17.1~\mathrm{g}$ من السكَّر $\mathrm{C}_{12}\mathrm{H}_{22}\mathrm{O}_{11}$ ، في g من الماء.		
	الحلّ	
$C_{12}H_{22}O_{11}$ من $g=17.1$ من العطى: كتلةُ المذاب $g=17.1$	حلِّلْ	1
$125~{ m g}~{ m H}_2{ m O}=$ كتلةُ المذيب		
المجهول: التركيزُ المولاليُّ		
لإيجادِ المولاليَّةِ تحتاجُ إلى عددِ مولاتِ المذابِ وكتلةِ المذيبِ بالكيلوجرام. ينبغي تحويلٌ كتلةِ السكَّرِ من الجرام إلى	خطًطُ	2
مُولاتٍ وكذلك تحويلٌ كتلة المذيب من الجرام إلى الكيلوجرام.		
$\text{mol } C_{12}H_{22}O_{11} = \frac{\text{g } C_{12}H_{22}O_{11}}{C_{12}H_{22}O_{11}}$ الکتلةِ الموليَّةِ لــــــــــــــــــــــــــــــــــــ		
$kg H_2O = g H_2O \times \frac{1 kg}{1000 g}$		
$\frac{\text{mol } C_{12}H_{22}O_{11}}{\text{kg } H_2O} = C_{12}H_{22}O_{11}$ مولاليَّةُ		
استخدم الجدولَ الدوريَّ للعناصر لحسابِ الكتلةِ الموليَّةِ لـ $\mathrm{C}_{12}\mathrm{H}_{22}\mathrm{O}_{11}$.	احسب	3
$342.34 \text{ g/mol} = C_{12}H_{22}O_{11}$		
$17.1 \text{ g } C_{12}H_{22}O_{11} \times \frac{1 \text{ mol } C_{12}H_{22}O_{11}}{342.34 \text{ g } C_{12}H_{22}O_{11}} = 0.0500 \text{ mol } C_{12}H_{22}O_{11}$		
$125 \text{ g.H}_2\text{O} \times \frac{1 \text{ kg H}_2\text{O}}{1000 \text{ g.H}_2\text{O}} = 0.125 \text{ kg H}_2\text{O}$		
$\frac{0.0500 \text{ mol } C_{12}H_{22}O_{11}}{0.125 \text{ kg } H_2O} = 0.400 \text{ m } C_{12}H_{22}O_{11}$		
الجوابُ معطى بشكلٍ صحيحٍ، بثلاثةِ أرقامٍ معنويَّةٍ. الوحدةُ (مذيب kg/ مذاب mol) هي الوحدةُ الصحيحةُ	قیّم	4
البواب معطى بشنل طعيع ، بناري ارقام معنوية ، الوحدة (تنديب ١١٥٢ ننداب ١١٥١) شي الوحدة العظميعة	1	

مسألةً بموذجية 1-5

عندَما تدعو الحاجةُ إلى اليودِ I_2 ، لإجراءِ بعض الاختباراتِ الكيميائيَّةِ، فإنه يُستخدَمُ بشكلِ محلولِ في رابعِ كلوريدِ الكربونِ CCl_4 . ما كتلةُ اليودِ الواجبُ إضافتُها إلى CCl_4 لتحضيرِ محلولِ يود m O.480 إذا استعملُنا O.00 من O.00?

الحلّ حلّل

- $0.480 \ m \ I_2 = المعطى: مولاليَّةُ المحلولِ 100.0 g CCl كتلةُ المذب <math>100.0 \ \mathrm{g} \ \mathrm{CCl}_{4}$
 - المجهول: كتلةُ المذاب 1
- خطّط الخطوةُ الأولى الواجبُ اتّباعُها هي تحويلُ جراماتِ المذيبِ إلى كيلوجراماتٍ. المولاليَّةُ تعطيكَ عددَ مولاتِ المذابِ الندي يمكنُ تحويلُهُ إلى جراماتٍ، وذلك باستخدام كتلةِ اليودِ I_2 الموليَّةِ.
 - I_{2} استخدم الجدول الدوريَّ للعناصرِ لحسابِ الكتلةِ الموليَّةِ لليودِ I_{2} المحدم الجدول الدوريَّ للعناصرِ الكتلة الموليَّةِ لليودِ I_{2} عند عند المحدول ال

$$100.0 \text{ g CCl}_4 \times \frac{1 \text{ kg}}{1000 \text{ g}} = 0.100 \text{ kg CCl}_4$$

$$0.480 \text{ } m = \frac{x \text{ mol } I_2}{0.1 \text{ kg CCl}_4} \qquad x = 0.0480 \text{ mol } I_2$$

$$0.0480 \text{ mol } I_2 \times \frac{253.8 \text{ g } I_2}{\text{mol } I_2} = 12.2 \text{ g } I_2$$

- I_2 يتكوّنُ الجوابُ من ثلاثةِ أرقام معنويّةٍ ومن وحدةِ الكتلةِ لـ I_2

قيِّمْ

تمارين تطبيقية

- الجواب، الجواب، و $(CH_3)_2CO$ أسيتون في محلول تمَّ تحضيرُهُ بإذابة و $(CH_3)_2CO$ أسيتون في محلول تمَّ تحضيرُهُ بإذابة و $(CH_3)_2CO$ أسيتون في $(CH_3)_2CO$ من الماء؟

مراجعة القسم 1-3

- ما الكمّيَّةُ التي تمثِّلُ نسبةَ عددِ مولاتِ المذابِ على حجمِ المحلول باللتر؟
- $\mathbf{C}_{12}\mathbf{H}_{22}\mathbf{O}_{11}$, إذا أذبننا \mathbf{S} 5.00 من السكَّرِ $\mathbf{C}_{12}\mathbf{H}_{22}\mathbf{O}_{11}$, هذا لنحصل على \mathbf{L} 4.000 من المحلول، فكم تكونُ مولاريَّةُ هذا المحلول؟

تفكيرٌ ناقد

3. تحليلُ بيانات: عند تبخير كلِّ الماءِ من 100. mL من

- محلولِ NaCl تحصلُ في النهايةِ على NaCl من NaCl. كم تكونُ مولاريَّةُ محلولِ NaCl؟
- 4. ترابطُ أفكار: لنفترضُ أنك تعرفُ مولاريةَ محلول معيَّن، فأيُّ معلومات إضافيَّة مكنُ أن تحتاجَ إليها لحساب مولاليَّة هذا المحلول؟

مراجعة الفصل 1

ملخص الفصل

29	a	a		
متجانسةً.	مخالىط	الىل ھى	• المح	

- تصنَّفُ المخاليطُ إلى محاليلَ أو معلَّقات أو غرويّات، وذلك تبعًا لحجم جسيمات المذاب في الخليط.
- المادةُ الذائبةُ تُسمّى المذابَ. وتُسمّى المحاليلُ التي يدخلُ فيها الماءُ كمذيب محاليلَ مائيَّةً.
- يمكنُ للمحاليل أن تتكوَّنَ من مذابات ومذيبات صلبة، أو سائلة أو غازيَّة.
 - المعلَّقاتُ تترسَّبُ إذا كانَتُ في حالة الركود، بينما لا

المضردات

المحلول solution (10) المعلَّق suspension (11) المذيب solvent (10) الغرويّات colloids الغرويّات المذاب solute (10)

(13) electrolyte الإلكتروليت

• تنخفضٌ ذوبانيَّةُ الغازاتِ في السوائلِ عندَما ترتفعُ درجةُ

(13) nonelectrolyte اللاإلكتروليت

تترسَّبُ الغرويَّاتُ التي تتميَّزُ بتشتيتِ الضوءِ الذي يمرُّ

• معظمُ المذابات الأيونيَّة وبعضُ المذابات الجزيئيَّة تكوِّنُ

محاليلَ مائيَّةً موصِّلةً للتيّار الكهربائيِّ. هذه المذاباتُ

• اللا إلكتروليتاتُ هي مذاباتٌ تذوبُ في الماء لتكوِّنَ محاليلَ

تُسمّى الالكتروليتات.

غيرَ موصِّلةِ للتيّار الكهربائيّ.

- عندَ إذابة كمّيَّة محدَّدة من المذاب فإن التغيُّرَ الكلّيَّ للطاقة الذي يحصلُ خلالَ عمليَّة تكوُّن المحلول يُسمّى حرارة المحلول.
- 2-1 تعتمد سرعة ذوبان المذاب على مساحة سطحه، وقوة تحريك المحلول، ودرجة حرارة المذيب.
- تدلُّ ذوبانيَّةُ مادَّةِ معيَّنةِ على الكمّيَّةِ التي تذوبُ من هذه المادَّة في كمّيَّة محدَّدة من المذيب، تحت طروف محدَّدة.
 - تعتمدُ ذوبانيَّةُ مادة معيَّنة على درجة الحرارة.
- تزدادُ ذوبانيَّةُ الغازاتِ في السوائل عندَما يزدادُ الضغطُّ.

المضردات

اتزان المحلول solution equilibrium اتزان المحلول المحلولُ المشبع saturated solution المحلولُ المشبع المحلولُ غيرُ المشبع

(17) unsaturated solution

- (20) miscible القابلُ للامتزاج
- قانونٌ هنري Henry's law (21)
- (21) effervescence الفوران
 - المتذاوب solvated (23)
- حرارةُ المحلول heat of solution حرارةُ المحلول
- (17) supersaturated solution الذوبانيَّة solubility (17)
 - التميُّؤ hydration (19)

المحلولُ فوقَ المشبع

- غيرُ القابل للامتزاج immiscible
- التركيزُ المولاليُّ للمحلولِ يمثِّلُ نسبةَ مولاتِ المذابِ على
 - كيلوجرامات المذيب.
- المولاريَّةُ والمولاليَّةُ مفهومان يعبِّران عن التركيز.
- التركيزُ المولاريُّ للمحلول يمثِّلُ نسبةَ مولات المذاب على لترات المحلول.

المفردات

المولاريَّة (26) molarity (26) concentration التركيز

المولاليَّة molality (30)

ع. 2.5 g

0.010 g .i

د. 0.40 g

ب. 1.0 g

- 8. فيما يتعلَّقُ بدوبانيَّة الموادِّ، أيُّ من العبارات التالية غيرُ
- أ. الغازاتُ ،بشكل عامِّ، أكثرُ ذوبانيَّةً في الماءِ تحت ضغوط عالية مما هي تحت ضغوط منخفضة.
- ب. عندما ترتفعُ درجةُ الحرارةِ، تزيدُ ذوبانيَّةُ بعض الموادّ الصلبة في الماء، بينما تنخفضُ ذوبانيَّةُ موادَّ صلبة أخرى في الماءِ.
 - ج. يُذيبُ الماءُ العديدَ من المذيبات الأيونيَّة بسبب قدرته على إماهة الأيونات في المحلول.
- د. تذوبُ موادُّ صلبةٌ عديدةٌ في المذيب البارد بأسرعَ من ذوبانِها في المذيب الساخن.

مراجعة المفاهيم

- 9. أ. ما ظاهرةُ تيندال؟
- ب. هات مثالاً يوضِّحُ هذه الظاهرة.
- 10. لديكَ خليطٍ مجهول مكونٍ من مادتَيْن أو أكثرَ، وضِّحُ كيف يمكنُ تحديدٌ نوع الخليطِ: هل هو محلولٌ حقيقيٌّ أم غرويٌّ أم معلّقٌ؟
 - 11. لماذا يُعتبرُ المعلَّقُ خليطًا غيرَ متجانس؟
 - 12. هل يجبُ أن يتضمَّنَ المحلولُ سائلاً؟ فسِّر إجابتك.
 - 13. ما الفرقُ بين الإلكتروليتِ واللاإلكتروليتِ؟
 - 14. أ. ما المقصودُ باتزانِ المحلولِ؟
 - ب. ما العواملُ التي تحدِّدُ الدرجةَ التي يصلُ عندَها المحلولُ إلى حالةِ اتزانِ مذابٍ-مذيبٍ؟
 - 1.15. ما المحلولُ المشبعُ؟
 - ب. ما الدليلُ الذي يشيرُ إلى أن المحلولَ مشبعٌ؟
 - ج. ما المحلولُ غيرُ المشبع؟
 - 1.16. ما المقصودُ بذوبانيَّةِ مادة معيَّنة؟
- ب. ما الشروطُ الواجبُ تحديدُها عند التعبير عن ذوبانيَّة
 - 17. أ. ما القاعدةُ المفيدةُ التي تسمحُ لنا بأن نتوقَّعَ إمكانيَّة ذوبان مادة معيَّنة في مادة أخرى؟
 - ب. صفّ ما تعنيه هذه القاعدةُ بالنسبة إلى مختلف الاحتمالات بينَ المذاباتِ والمذيباتِ القطبيَّةِ وغير

اختيارٌ من متعدّد

- 1. الماءُ مذيبٌ جيدٌ
- أ. لأنه مركّبُ تساهميُّ.
- ب. لأنه غيرٌ موصِّل للكهرباءِ.
 - ج. لأنَّ جزيئاتِهِ قطبيَّةً.
- د. لأنه سائلٌ صاف وعديمُ اللونِ.
- 2. من المرجَّع ألاّ يمتزج سائلان إذا
 - أ. كانَتَ جزيئاتُهما قطبيَّة.
- ب. كانت جزيئاتُهما غير قطبيَّة.
- ج. كانتَ جزيئاتُ أحدِهما قطبيَّةً وجزيئاتُ الآخر غيرَ
 - د. كانَ أحدُهما ماءً والآخرُ ميثانولاً CH₃OH.
 - 3. يمكنُ أن تزيدَ ذوبانيَّةُ غاز في سائل ب
 - أ. إضافة إلكتروليت.
 - ب. إضافة مستحلب.
 - ج. تحريك المحلول.
 - د. زيادة ضغطه الجزئيِّ.
 - 4. أيٌّ من المركَّباتِ التاليةِ يرجُّحُ أن تكونَ الإلكتروليتَ
 - أ. مركَّبُ تساهميُّ شبكيُّ.
 - ب. مركَّبُ غيرُ قطبيًّ.
 - ج. مركّبُ تساهميُّ.
 - د. مركّبٌ أيونيُّ.
- تحت أيِّ من الشروط التالية يصبحُ محلولٌ مشبعٌ محلولاً فوقَ مشبع؟
 - أ. إذا كان يحتوى على إلكتروليتات.
 - ب. إذا سُحِّنَ المحلولُ ثم سمحَ له بأن يبردَ.
 - ج. إذا أضيفَ إلى المحلولِ كمّيَّةُ أكبرُ من المذيب.
 - د. إذا أُضيفَ إلى المحلول كمّيَّةُ أكبر من المذاب.
 - 6. يُعبَّرُ عن المولاريَّةِ بوحدةِ قياس هي
 - أ. كمّيَّةُ مولات المذاب في لتر من المحلول.
 - ب. عددٌ لتراتِ المحلولِ لكلِّ مولِ من المذابِ.
 - ج. كمّيَّةُ مولاتِ المذابِ في لتر من المذيبِ.
 - د. عددُ لتراتِ المذيبِ لكلِّ مول من المذابِ.
 - 7. ما كتلةُ NaOH الموجودةُ في 2.5 L من محلول 50.010 M

ب. بالمولاليَّةِ؟

رَدُ اللهِ اللهِ 2.00 mol من 1.00~L من الماءِ، فَهل 2.00 mol وَنَّ مَا اللهِ 2.00~M على محلول 2.00~M وضِّحُ إجابتك.

مسائل

- 106 و 106 ي كميَّة Na $_2$ CO $_3$ أنك أذبت 106 و أنك أذبت كافية من الماء H_2 O، لتحصل على 100 من المحلول.
 - (1) ما الكتلةُ الموليَّةُ لـ Na₂CO₃ ما الكتلةُ الموليَّةُ
 - (2) ما مولاريَّةُ هذا المحلول؟
 - ب. ما مولاريَّةُ محلول حجمُه 150 mL ويحتوي على NH₄Br من 14.0 g
- راً. لنفترضُ أنك تريدُ إنتاجَ $1.00~\rm{L}$ من محلول مائيًّ $2.5~\rm{M}~\rm{H}_2SO_4$.
 - (1) ما المذابُ في هذا المحلول؟
 - (2) ما المذيبُ؟
- (3) كم جرامًا من المذاب يلزمُ لتحضير هذا المحلول؟ ho ب. كم جرامًا من المذاب يلزمُ لتحضير ho 2.50 L محلول ho 81.75 M Ba(NO₃)₂
- 28. ما عددٌ مولاتِ NaOH الموجودة في 65.0 mL من محلول (انظر المسألة النموذجيَّة 1-2)
- 29 محلولٌ محضَّرٌ بإذابةِ 20 26.42 من 20 محلولٌ محضَّرٌ بإذابةِ 20 من المحلولِ. كافيةٍ من الماءِ للوصولِ إلى 20 50.00 من المحلولِ.
 - أ. ما الكتلةُ الموليَّةُ لـ SO_4 (NH_4)؟ ب. ما مولاريَّةُ هذا المحلول؟
- 30. لنفترضٌ أنك تريدٌ حسابَ الحجمِ اللازمِ بالمليلتراتِ من محلولِ $1.0~{\rm M~AgNO_3}$ من $1.0~{\rm M~AgNO_3}$ النقيُّ.
 - أ. ما الخطوةُ الأولى الواجبُ اتّباعُها لحلّ هذه المسألة؟ ب. ما الكتلةُ الموليَّةُ لـ AgNO؟
 - ج. ما الحجمُ الضروريُّ بالمليلتراتِ من المحلولِ؟
- 31. حددٌ كتلةَ المذابِ بالجرام لتحضير كلِّ من المحاليل المولاليَّةِ التاليةِ:
 - أ. محلول $4.50~m~{\rm H}_2{\rm SO}_4$ من الماءِ. أ. محلول $4.50~m~{\rm HNO}_3$ من الماءِ. محلول $2.00~{\rm kg}$ غ

- 18. أ. كيف يؤثِّرُ الضغطُّ في ذوبانيَّةِ غازٍ في سائل؟ ب. أيُّ قانون يعبِّرُ عن هذه العلاقة؟
- ج. إذا زاد ضغطُ غاز موجودٍ فوقَ سائل ماذا يحصلُ لكميَّةِ الغازِ التي ستذوبُ في السائلِ، إذا بقيَتُ كلُّ الظروفِ الأخرى ثابتةً؟
- د. فُتحتُ قتينتانِ من مشروبٍ غازيًّ، إحداهما باردةً
 والأخرى عند درجة حرارة الغرفة. أي النظاميَن سيظهرُ فورانًا أقوى؟ ولماذا؟
- 19. استنادًا إلى الشكل أ-14، حدِّدُ ذوبانيةَ كلِّ من المذاباتِ التاليةِ بg مذابِ في g مذابِ في g مذابِ في التاليةِ ب
 - 10° C عند درجة حرارة NaNO₃ أ.
 - ب. KNO₃ عند درجة حرارة 40°C
 - ج. NaCl عند درجة حرارة C عند NaCl
 - 20. استنادًا إلى الشكل 1-14، عند أيِّ درجة حرارة تتمُّ ملاحظةُ المستويات التالية للذوبانيَّة؟
 - 100 g H₂O ≥ 50 g KCl .i
 - $100~{\rm g~H_2O}$ ي با $100~{\rm g~NaNO_3}$
 - 100 g H₂O <u>ك</u> 60 g KNO₃ .ج
 - .+22.8 kJ/mol :AgNO $_3$ نبلغُ حرارةُ المحلول لـ **21**.
 - أ. اكتبِ المعادلةَ التي تمثِّلُ ذوبانَ AgNO₃ في الماءِ.
- ب. هل عمليَّةُ الإذابةِ ماصَّةٌ للحرارةِ أم طاردةٌ؟ هل عمليَّةُ التبلورِ ماصَّةٌ للحرارةِ أم طاردةٌ؟
 - ج. عندَما يذوبُ AgNO₃، أيُّ تغيُّرٍ يحصلُ في درجةِ حرارةِ المحلولِ؟
- د. عندما يكونُ النظامُ في حالةِ اتِّزانٍ، كيف تقارنُ معدَّلَ سرعةِ الدوبانِ بمعدَّل سرعةِ الترسيبِ؟
- ه. انطلاقًا من حالة الاتزان،كيف تتأثَّرُ سرعتا الذوبان والترسيب إذا سُحِّنَ المحلولُ؟ لماذا؟
- و. كيف يؤثِّرُ ارتفاعُ درجةِ الحرارةِ في كميَّةِ المذابِ التي يمكنُ إذا بتُها؟
- ز. إذا سمح للمحلول أن يبلغ حالة الاتّزان، ثم بُرِّد، فكيف يتأثَّرُ النظامُ؟
- 22. ما العمليَّتانِ اللتانِ تكونانِ في حالةِ اتِّزانٍ في النظامِ المكوَّنِ من كلوريدِ الصوديومِ، الذي يظهرُ في الشكلِ 1-7؟
 - 23. بأيِّ وحداتِ قياس يتمُّ التعبيرُ عن المولاريَّةِ؟
 - 24. بأيِّ ظروف يفضَّلُ التعبيرُ عن تركيزِ المحلولِ أَ. بالمولاريَّة؟

مراجعة الفصل 1

درجة الحرارة (°C)	كتلةُ المذابِ بالجرامِ في 100 g H ₂ O
0	122
30	216
40	311
60	440
80	585
100	733

ثم أجب عن الأسئلة التالية:

- أ. كيف تتغيّرُ ذوبانيَّةُ AgNO₃ مع تغيّرُ درجةِ حرارةِ
- ب. قدِّرُ ذوبانيَّةُ AgNO₃ عند درجات الحرارة 35°C، .75°C .55°C
 - ج. عند أيِّ درجة للحرارةِ تقدَّرُ ذوبانيَّةُ AgNO3 بـ £ 275 في 275 من 100 من H₂O
- ${\rm H_2O}$ من ${\rm AgNO_3}$ الى ${\rm g}$ من ${\rm 100}$ من د. إذا أضيف ${\rm g}$ عند درجة حرارة °C، هل يكون المحلول الناتج الناتج المعلول الناتج مشبعًا أم غيرَ مشبع؟ ماذا يحدثُ إذا أضفّنا g 325 من AgNO₃ إلى g 100 من AgNO₃ عند درجة حرارة
- H_2O من 100. g في KNO_3 من 40 من 40من درجة حرارة $^{\circ}$ $^{\circ}$ 0 إلى $^{\circ}$ 0. كم جرامًا من المذاب يترسَّبُ في المحلول؟ (استخدم الجدولَ 1-4)
 - H_2SO_4 من H_2SO_4 من H_2SO_4 أنك تريدُ إذابةَ 1.000 kg من H₂O من
 - (1) ما المذابُ في هذا المحلول؟
 - (2) ما المذيب؟
 - (3) ما مولاليَّةُ هذا المحلول؟
 - ب. ما مولاليَّةُ محلول مكوَّنِ من 63.0 g HNO في الم 9.250 kg من 9.250 kg

 $^{\circ}$ ر $^{\circ}$ ر $^{\circ}$ ر $^{\circ}$ ر بإذابة $^{\circ}$ محلولٌ محضَّرٌ بإذابة $^{\circ}$ ، السكَّر $^{\circ}$ ر محلولٌ محضَّرٌ بإذابة $^{\circ}$ يغ 275 g من الماء 275 g.

أ. ما الكتلةُ الموليةُ للسكَّر؟

ب. ما مولاليَّةُ هذا المحلول؟

- 33. ما عددٌ كيلوجرامات الماء التي يجبُ إضافتُها إلى 75.5 g $ca(NO_3)_2$ من $ca(NO_3)_2$ من
- 34. تبلغُ مولاليَّةُ محلول محضَّر من الإيثانول C₂H₅OH والماء 250. g عددُ جرامات الإيثانول الموجودة في 1.75 m من الماء؟

مراجعة متنوعة

35. أذيبَتْ كمّيَّةُ من Na2SO4 في الماءِ لتكوين محلول حجمُّهُ 450. mL وتركيزُهُ 250. mL

أ. ما الكتلةُ الموليَّةُ لـ Na2SO4؟

ب. ما العددُ اللازمُ من مولاتِ Na2SO4

- 36. حمضُ السيتريكِ هو أحدُ مكوّناتِ بعض المرطّباتِ. لنفترض أن 2.00 L من المحلول حُضِّرت من 150. mg $C_6H_8O_7$ من حمض السيتريك
 - أ. ما الكتلةُ الموليَّةُ لحمض السيتريكِ؟ ب. ما مولاريَّةُ حمض السيتريكِ في المحلولِ؟
- 37. لنفترضُ أنك تريدُ أن تعرفَ عددَ جرامات KCl التي ستبقى بعد التبخير الكامل (حتّى الجفاف) لـ 350 mL من محلول 6.0 M KCl.

أ. ما الكتلةُ الموليَّةُ لـ KCl؟

- ب. كيف يؤثِّرُ تسخينُ المحلول في الكتلةِ الباقيةِ من KCl؟ ج. ما عددُ الجراماتِ الباقيةِ من KCl؟
- 38. يُستخدمُ جليكولُ الإيثيلين و٢٥٢٥٥ في السيّارات كمادَّة مبرِّدة وكمضادِّ للتجمُّد، يملأُ ميكانيكيُّ مبرِّدَ سيارة به 6.5 kg من جليكول الإيثيلين و 1.5 kg من الماءِ.

أ. ما الكتلةُ الموليَّةُ لجليكولِ الإيثيلين؟

ب. ما مولاليَّةُ الماءِ في المحلول؟

39. ارسم خطًّا بيانيًّا لذوبانيَّة AgNO₃ مستندًا إلى البيانات التالية، على أن يمثِّلُ المحورُ العموديُّ كتلة المذابِ بالجرام (بتزايد 50) في ع 100 من H₂O، والمحورُ الأفقىُّ درجةَ الحرارةِ بـ ℃.

تقويمٌ بديل

44. أجرِ مقارنةً بين تركيزِ الإلكتروليتِ في مختلفِ أصنافِ مشروباتِ الرياضيين. استخدم معلوماتِ ملصقاتِ السلعِ حولَ السكَّرِ، واحسب مولاريَّة السكَّرِ في كلِّ صنفٍ ثم اكتب تقريرًا تبيِّنُ فيه نتائج تحليلاتِك للصقاتِ السلع.

تفكيرٌ ناقد

42. توقع نتائج: إذا استقصيت طبيعة المعلَّقاتِ والغرويَّاتِ والمحاليل، وجمعت البياناتِ التالية من أربع عينَّاتٍ مجهولة. استنتج من هذه البياناتِ أيُّ العينَّاتِ محلولُ وأيُّها معلَّقٌ أو غرويُّ.

بياناتُ الجدول 1 عيّنات							
العيُّنة اللون الصفاءُ (صافٍ أو عكر) ترسّب ظاهرُة تيندال							
¥	¥	صاف	أخضر	1			
¥	نعم	عكر	أزرق	2			
نعم	لا	صاف	عديمُ اللونِ	3			
نعم	Ŋ	عكر	أبيض	4			

استنادًا إلى استدلالات البيانات في الجدول 1، قرَّرْتَ أن تجري اختبارًا إضافيًّا على الجسيمات فرشِّحْت العيِّنات وأعدْت فحص الرشيح لكلِّ عيِّنة فحصلت على البيانات المسجَّلة في الجدول 2. استنتج التصنيفات مستندًا إلى بيانات الجدول 2.

بياناتُ الجدول 2 رشاحةُ العيِّناتِ							
العيّنة اللون الصفاءُ (صافٍ أو عكر) ترسُّب ظاهرةُ تيندال							
¥	لا شيء	صافٍ	أخضر	1			
نعم	صلبٌ رماديٌّ	عكر	أزرق	2			
نعم	لا شيء	عكر	عديمُ اللونِ	3			
Ä	صلبٌ أبيضٌ	صافٍ	عديمُ اللونِ	4			

بحثٌ وكتابة

- 43. اكتب تقريرًا علميًّا في أحدِ الموضوعين التاليين:
- تدخلُ الفضَّةُ في صناعةِ العديدِ من السبائكِ. اكتبَ تقريرًا علميًّا عن سبائكِ الفضَّةِ وأهمِّ ميزاتِها واستخداماتها.
- مستعينًا بالجدول 1-2 (أصنافُ الغرويّات)، اختر مثالاً لصنف منها، واكتب عنه تقريرًا علميًّا توضحُ فيه كيفيّة صناعتِه، وأهم تطبيقاتِه الحياتيّة.

الفصل 2

الأيوناتُ في الحاليل المائيّةِ والخصائصُ التجميعيّةُ



تتشكَّلُ هذه التكويناتُ البلَّوريَّةُ من عمليَّةِ ترسيبِ مركَّباتٍ أيونيَّةٍ من محاليلَ مائيَّةٍ

المركَّباتُ في الحاليلِ المائيَّةِ

تعلَّمتَ في الصفِّ الحادي عشر، أن المركَّباتِ الصلبة يمكنُ أن تكونَ أيونيَّة أو جزيئيَّة. في الموادِّ الصلبةِ الأيونيَّةِ يتكوَّنُ التركيبُ البلوريُّ من جسيمات مشحونة متماسكة بواسطة قوى الجذب الأيونيَّة، وهي قوى بينيَّة غيرُ تساهميَّة. أما في الموادُّ الصلبةِ الجزيئيَّةِ فتتألَّفُ الجزيئاتُ من ذرّاتٍ ترتبطُ فيما بينها بروابط تساهميَّة، وعند ذوبانِ المادةِ الصلبة في المركَّباتُ الأيونيَّةُ سلوكًا مختلفًا عن سلوكِ المركَّباتِ الجزيئيَّةِ.

التفكُّكُ

عندَما يذوبٌ مركَّبٌ أيونيٌّ في الماء، تنفصلُ الأيوناتُ بعضُها عن بعض، كما يظهرُ في الشكلِ 1-2. وعمليةُ انفصال الأيونات لدى ذوبان المركّب الأيونيّ تسمّى المتفكّك . dissociation ومثالُ ذلك تفكُّكُ كلوريدِ الصوديوم وكلوريدِ الكالسيوم في الماء، وهو ما تعبّرُ عنه المعادلتانِ التاليتان. (ترمزُ (s) إلى مادة صلبة، وترمزُ (aq) إلى مادةٍ محلولِ مائعٌ. لاحظ أن المعادلتينِ موزونتانِ من حيثُ الشّحنةُ وعددُ الذرّاتِ.)

 $NaCl(s) \stackrel{H_2O}{\Longrightarrow} Na^+(aq) + Cl^-(aq)$

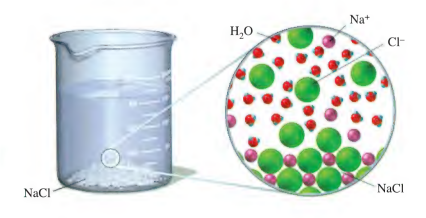
 $\operatorname{CaCl}_2(s) \overset{\scriptscriptstyle{\operatorname{H_2O}}}{\longrightarrow} \operatorname{Ca}^{2+}(aq) + 2\operatorname{Cl}^-(aq)$

لاحظ عددَ الأيوناتِ الناتجةِ من وحدةِ الصيغةِ في كلِّ من المعادلتَينِ السابقتَين. لعلَّك توصَّلْتَ إلى أن كلَّ وحدةِ صيغةِ كلوريدِ صوديوم تعطي أيونَينِ في المحلول، بينما تعطي وحدةٌ صيغةِ كلوريدِ الكالسيومِ ثِلاثةَ أيوناتٍ في المحلولِ.

القسم 1-2

مؤشّراتُ الأداءِ

- يكتبُ معادلاتٍ تمثّلُ ذوبانَ المركّباتِ
 الأيونية القابلة للذوبان في الماء.
- يتوقَّعُ إمكانيَّةَ تكُون راسبٍ عندَما تُمزجُ محاليلُ مركّباتٍ أيونيَّةٍ قابلةٍ للذوبان في الماءِ، موضعًا ذلك بالمعادلات الأيونيَّة الصرفة لتفاعلات الترسيب.
- يقارنُ تفكُّكَ المركَّباتِ الأيونيَّةِ بتأيُّنِ
 المركَّباتِ الجزيئيَّة.
- يوضح بالرسم بنية أيون
 الهيدرونيوم ويفسر سبب استعماله
 لتمثيل أيون الهيدروجين في المحلول.
 - يميِّزُ بين الإلكتروليتاتِ القويَّةِ
 والإلكتروليتياتِ الضعيفةِ



الشكل 1-2 عند ذوبان NaCl في الماءِ تنفصلُ الأيوناتُ بِعضُها عن بعض لدى مغادرتِها البلورة.

إذا افترضّتَ حصولَ تفكُّكٍ كامل (100%)، فإن محلولاً يحتوي على 1 mol من كلوريدِ الصوديوم سيحتوي على 1 mol من أيوناتِ الصوديوم سيحتوي على 1 mol من أيوناتِ الصوديوم سيحتوي على 1 Mol من أيوناتِ الصوديوم 1 من أيوناتِ الكلوريد 1 من أيمكنُ تمثيلُ تفكُّكِ 1 NaCl بالمعادلةِ التاليةِ:

$$NaCl(s) \stackrel{\text{H}_2O}{\Rightarrow} Na^+(aq) + Cl^-(aq)$$

1 mol 1 mol 1 mol

والمحلولُ الذي يحتوي على $1 \mod 1$ من كلوريدِ الكالسيوم يحتوي على $1 \mod 1$ من أيوناتِ الكالسيومِ Ca^{2+} و Ca^{2+} من أيوناتِ الكلوريدِ Cl^{-} أي ما مجموعُهُ Cl^{-} الأيونات.

$$CaCl2(s) \stackrel{\text{H},O}{\Longrightarrow} Ca^{2+}(aq) + 2Cl^{-}(aq)$$
1 mol 1 mol 2 mol

مسألةً نموذجية 2-1

اكتب معادلةَ تفكُّكِ كبريتاتِ الألمنيومِ $\mathrm{Al}_2(\mathrm{SO}_4)_3$ هـ الماءِ. كم مولاً من أيوناتِ الألمنيومِ وأيوناتِ الكبريتاتِ يَنتجُ لدى إذابةِ $1 \; \mathrm{mol}$ من كبريتاتِ الألمنيومِ? ما المعددُ الكلِّيُّ لمولاتِ الأيوناتِ الناتجةِ من إذابةِ $1 \; \mathrm{mol}$ من كبريتاتِ الألمنيومِ؟

الحلّ حلّلْ

 $\mathrm{Al}_2(\mathrm{SO}_4)_3$ من $\mathrm{mol}=1$ المعطى: كميّةُ المذابِ

نوعُ المذيب = ماء

المجهول: أ. عددُ مولاتِ أيوناتِ الألمنيومِ وأيوناتِ الكبريتاتِ ب. العددُ الكلِّيُّ لمولاتِ أيوناتِ المذابِ الناتجةِ

خطًط

2

تبيِّنُ النُّعامِلاتُ في معادلة التفكُّكِ الموزونة، العلاقاتِ المولية. لذلك يمكنُك أن تستخدم المعادلة لتحدِّد عدد مولاتِ أيوناتِ المذابِ الناتجةِ.

$$\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3(s) \stackrel{\text{H}_2O}{\Longrightarrow} 2\text{Al}^{3+}(aq) + 3\text{SO}_4^{2-}(aq)$$

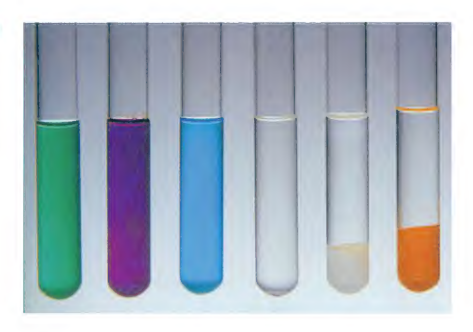
- 1mol Al₂(SO₄)₃ \rightarrow 2 mol Al³⁺ + 3 mol SO₄²⁻ .i
- 2 mol Al³⁺ + 3 mol SO $_4^{2-}$ = 5 mol الذابِ المذابِ من أيوناتِ المذابِ
- قيمً المعادلةُ موزونةُ بشكل صحيح. وبما أن وحدةَ صيغة واحدة من $Al_2(SO_4)_3$ تُنتجُ 5 أيونات، فإن $1 \, \text{mol}$ من $1 \, \text{mol}$ من الأيونات.

تمارين تطبيقية

- 1. اكتب معادلة التفكُّكِ في الماءِ لكلِّ مما يلي، ثم حدِّد عدد مولاتِ كلِّ أيونٍ يَنتجُ، بالإضافة إلى العددِ الكلِّ لمولاتِ الأيوناتِ الناتجةِ.
 - أ. 1 mol من كلوريد ِ الأمونيوم
 - ب. 1 mol من كبريتيد الصوديوم
 - ج. 0.5 mol من نيترات الباريوم

الحواب

- $^{\circ}$ NH $_4$ Cl $(s) \xrightarrow{\text{H}_2\text{O}}$ NH $_4^+(aq) + \text{Cl}^-(aq)$ أ. $^{\circ}$ 1 mol $^{\circ}$ 1 mol NH $_4^+$ $^{\circ}$ 1 Na $_2$ S $(s) \xrightarrow{\text{H}_2\text{O}}$ 2Na $^+(aq) + \text{S}^{2-}(aq)$ ب. $^{\circ}$ 3 mol $^{\circ}$ 1 mol S $^{2-}$ $^{\circ}$ 2 mol Na $^+$
- من الايونات 3 mol ،1 mol S^{2-} ،2 mol Na^+ 1 1 1 2
- من الأيونات 1.5 mol ،1 mol NO $_3^-$ ،0.5 mol Ba $^{2+}$



الشكل 2-2 المركبّاتُ الأيونيةُ يمكنُ أن تكونَ قابلةً أو غير قابلة للذوبانِ في الماء. فمثلاً المركبّاتُ $Pb(NO_3)_2$ و $CuSO_4$ هي مركبّاتٌ قابلةٌ للذوبانِ في الماء، في حينِ أن المركبّينِ AgCl و CdS و CdS عيرُ قابلينِ للذوبان في الماء،

تفاعلاتُ الترسيب

لا توجدُ مادَّةً غيرُ قابلةً للذوبانِ كليًّا، وعلى الرغم من ذلك يمكنُ اعتبارُ المركَّباتِ ذاتِ النوبانيّةِ المتدنيّةِ غيرَ قابلةٍ للذوبان. يُظهرُ الشكل 2-2 أمثلةً على مركَّباتٍ أيونية قابلة للذوبان في الماءِ، وأخرى غير قابلة للذوبان في الماءِ، ومن الصعبِ اعتمادُ شُروط للذوبان في الماءِ، ومن الصعبِ اعتمادُ شُروط للذوبانيّةِ تغطي الحالاتِ كافّةً، لكن يمكنُ اعتمادُ قواعدَ عامّةٍ تساعدُ على توفّع أن يكون مركَّبُ مكونٌ من أيوناتٍ معينة قابلاً للذوبان في الماءٍ. يوضحُ الجدولُ 2-1 هذه القواعد. من معاينةِ الجدول يمكنُك الاستنتاجُ أن معظم مركَّباتِ الصوديوم قابلةً للذوبان في الماءِ. فمثلاً كربوناتُ الصوديوم، Na_2CO_3 ، قابلةً للذوبانِ لاحتوائِهِا على الصوديوم، وهي تتفكَّكُ وفقًا للمعادلة التالية:

 $Na_2CO_3(s) \stackrel{\text{H}_2O}{\Longrightarrow} 2Na^+(aq) + CO_3^{2-}(aq)$

الجدول 2-1 قواعدُ عامّةُ للدوبانية

- 1. مركّباتُ الصوديوم والبوتاسيوم والأمونيوم قابلةٌ للذوبان في الماءِ.
 - 2. النيتراتُ والأسيتاتُ والكلوراتُ قابلةٌ للذوبان.
- معظمُ الكلوريداتِ قابلةٌ للذوبان، عدا كلوريداتِ الفضّةِ والزئبقِ (I) والرصاص. كلوريدُ الرصاص (II) قابلٌ للذوبانِ في الماءِ الساخن.
 - معظمُ الكبريتاتِ قابلةٌ للذوبان، تُستثنى كبريتاتُ الباريوم والسترونشيوم والرصاص والكالسيوم والزئبق.
- حظمُ الكربوناتِ والفوسفاتِ والسليكاتِ غيرُ قابلةٍ للذوبانِ، تُستثنى مركَّباتُ الصوديومِ والبوتاسيوم والأمونيوم.
 - معظمُ الكبريتيداتِ غيرٌ قابلةٍ للذوبان، تُستثنى مركباتُ الكالسيوم والسترونشيوم والصوديوم والبوتاسيوم والأمونيوم.

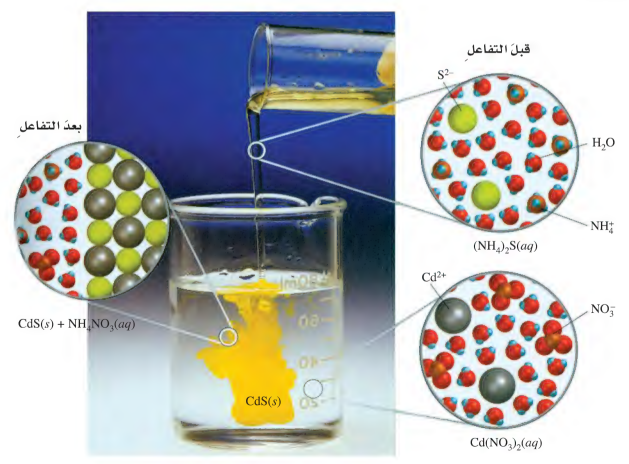
هل فوسفات الكالسيوم (PO₄) قابل للذوبان في الماء أم لا؟ وفقًا للجدول 2-1 معظمُ الفوسفاتِ غيرٌ قابل للذوبانِ. بما أن فوسفاتَ الكالسيوم ليسَ استثناءً للقاعدة فإنه غيرٌ قابل للذوبان، وبالتالي لا يمكن كتابة معادلة التفكُّك للمركَّباتِ غير القابلة الذوبان.

المعلوماتُ الواردةُ في الجدول 2-1 مفيدةٌ أيضًا في توقُّع ما يحصلُ عندَ خلطِ محلولَينِ لمركَّبَينِ مختلفَينِ قابلَينِ للذوبانِ. فإذا نتجَ عن عمليَّةِ الخلطِ مجموعاتٌ أيونيَّةُ تكوِّنٌ مركَّبًا غيرَ قابل للذوبان، يُتوقَّعُ حدوثُ تفاعل استبدال ثنائيِّ وترسيبِ. يحصلُ الترسيبُ عندَما تكونٌ قوى الجذب بين الأيونات أكبر من قوى الجذب بين الأيونات وجزيئات الماء المحيطة بها.

هل يتكوَّنُ راسبٌ عندَ مزج محلولَي كبريتيدِ الأمونيوم ونيتراتِ الكادميوم؟ باستخدام الجدول 2-1 يمكنُك الاستنتاجُ أن نيترات الكادميوم Cd(NO₃)2، قابلةً للذوبان في الماء، لأنها نيتراتٌ، وجميعٌ أملاح النيترات قابلةٌ للذوبان. ويمكنُك الاستنتاجُ أيضًا أن كبريتيدَ الأمونيوم NH₄)₂S) هو الآخرُ قابلٌ للذوبان، وهو أحدُ الكبريتيداتِ القابلةِ للذوبانِ والمسجَّلةِ في الجدولِ، وتكونُ معادلتا التفكُّكِ كالتالى:

$$(NH_4)_2S(s) \xrightarrow{H_2O} 2NH_4^+(aq) + S^{2-}(aq)$$
 $Cd(NO_3)_2(s) \xrightarrow{H_2O} Cd^{2+}(aq) + 2NO_3^-(aq)$

الشكل 2-3 كبريتيِدُ الأمونيوم مركّبٌ قابلٌ للذوبان، يتفكُّكُ في الماء لتكوين أيوناتِ +NH و -S2. ونيتراتُ الكادميوم مركب قابل للذوبان هو الآخرُ، ويتَفَكُّكُ في الماءِ لتكوين أيوناتِ $NO_{\overline{3}}$ و يترسَّبُ كبريتيدُ الكادميوم عندَما يتمّ مزجُ المحلولين.



الناتجانِ المحتملانِ لتفاعلِ الاستبدالِ الثنائيِّ بينَ $(NH_4)_2S$ هما الناتجانِ المحتملانِ لتفاعلِ الاستبدالِ الثنائيِّ بينَ $(NH_4NO_3)_2$ وعلاماتُ الاستفهام في نيتراتُ الأمونيومِ $(NH_4NO_3)_2$ وعلاماتُ الاستفهام في المعادلةِ تُظهرُ أن حالةَ المادةِ غيرُ معروفةِ.

$$(\mathrm{NH_4})_2\mathrm{S}(aq) + \mathrm{Cd}(\mathrm{NO_3})_2(aq) \longrightarrow 2\mathrm{NH_4}\mathrm{NO_3}(?) + \mathrm{CdS}(?)$$

لكي تقرِّرُ أيتكوّنُ راسبٌ أم لا، يجبُ أن تعرفَ قابليَّةَ ذوبانِ هذيَنِ المركَّبَين. عند مراجعةِ الجدولِ 2-1 يمكنُك أن تلاحظ أن المركَّبَ $\mathrm{NH_4NO_3}$ قابلُ للذوبانِ في الماءِ، في حين أن المركَّبَ CdS غيرُ قابلِ للذوبانِ. وبذلك يمكنُك أن تتوقَّعَ، لدى مزج محلولي كبريتيدِ الأمونيوم ونيتراتِ الكادميوم، عدمَ ترسُّبِ نيتراتِ الأمونيوم وترسُّبَ كبريتيدِ الكادميوم. تتكوّنُ حبيبات CdS عندما يمتزج المحلولان، كما يظهر في الشكل 2-3. في المعادلةِ التاليةِ يُظهر الرمزانِ $\mathrm{(aq)}$ و $\mathrm{(s)}$ أن نيتراتَ الأمونيوم تبقى في المحلول، وأن كبريتيدَ الكادميوم يترسَّبُ.

$$(\mathrm{NH_4})_2\mathrm{S}(aq) + \mathrm{Cd}(\mathrm{NO_3})_2(aq) \longrightarrow 2\mathrm{NH_4}\mathrm{NO_3}(aq) + \mathrm{CdS}(s)$$

المعادلاتُ الأيونيَّةُ الصرفةُ

تُمثّلُ تفاعلاتُ الأيوناتِ في المحاليلِ المائيَّةِ، عادةً، بالمعادلاتِ الأيونيَّةِ الصرفةِ بدلاً من المعادلاتِ بالصيغ. وتتضمَّنُ المعادلةُ الأيونيَّةُ الصرفةُ net ionic equation فقط المحادلاتِ بالصيغ. وتتضمَّنُ المعادلةُ الأيونيَّةُ الصرفةُ تفاعلاتِ في محاليلَ مائيَّة. ولكتابةِ معادلة أيونيَّة صرفة يجبُ أولاً تحويلُ المعادلةِ الكيميائيَّةِ إلى معادلة أيونيَّة عامّةٍ، مع توضيح كافَّةِ المركَّباتِ الأيونيَّةِ القابلةِ للذوبانِ، كأيوناتٍ متفكّكةٍ في المحلول، وتوضيح الرواسبِ كموادَّ صلبةٍ. ويمكنُ توضيحُ عمليَّة ترسيبِ كبريتيدِ الكادميومِ الذي تمَّ وصفُهُ سابقًا، بالمعادلةِ الأيونيَّةِ العامَّةِ التاليةِ:

$$\begin{split} {\rm Cd^{2+}}(aq) + 2{\rm NO_3^-}(aq) + 2{\rm NH_4^+}(aq) + {\rm S^{2-}}(aq) & \to \\ {\rm CdS}(s) + 2{\rm NO_3^-}(aq) + 2{\rm NH_4^+}(aq) \end{split}$$

لاحظ أن أيوني الأمونيوم والنيترات يظهران كلاهما على طرفي المعادلة. وهذا يعني أنهما لم يتعرَّضا لأيِّ تغيُّر كيميائيٍّ، وأنهما بقيا على حالتَيَهما الأصليتَين. تسمّى الأيونات التي لا تدخلُ في أي تفاعل كيميائيً وتبقى في المحلول قِبلَ عملية التفاعل وبعدها بالأيونات المتفرِّجة spectator ions.

لتحويل معادلة أيونيَّة إلى معادلة أيونيَّة صرفة ، تحذفُ الأيوناتُ المتفرِّجةُ من طرفَي المعادلةِ. إن حذفَ الأيونين NH_4 و NO_3 من المعادلةِ الأيونيَّةِ العامَّةِ السابقةِ ، يعطي المعادلةَ الأيونيَّةَ الصرفةَ التاليةَ:

$$\operatorname{Cd}^{2+}(aq) + \operatorname{S}^{2-}(aq) \longrightarrow \operatorname{CdS}(s)$$

 ${
m Cd}({
m NO}_3)_2$ و ${
m (NH_4)}_2{
m S}$ بين ${
m RH}_4$ و ${
m Cd}({
m NO}_3)_2$ و ين ${
m Cd}({
m NO}_3)_2$ بل تطبَّقُ أيضًا على أيِّ تفاعل يتكوَّنُ فيه الراسبُ كبريتيدُ الكادميوم، عندما تتَّحدُ الأيوناتُ في المحلولِ. فعلى سبيل المثالِ، تعبِّرُ المعادلةُ الأيونيَّةُ الصرفةُ السابقةُ عن ترسُّبِ ${
m CdSO}_4$ عند تفاعل ${
m CdSO}_4$ و ${
m CdSO}_4$.

مسألة نموذجية 2-2

حدُّدِ الراسبَ الذي يتكوَّنُ عند مزجِ محلوليْ نيتراتِ الخارصينِ وكبريتيدِ الأمونيوم. اكتبْ معادلةَ الاستبدالِ الثنائيِّ المحتملةُ، ثم اكتبِ المعادلةَ بالصيغ والمعادلةَ الأيونيَّةَ العامّةَ والمعادلةَ الأيونيَّةَ الصرفةَ للتفاعل.

الحلّ

حلِّلْ

3

المعطى: هويةٌ المتفاعلاتِ: نيتراتُ الخارصينِ وكبريتيدُ الأمونيومِ وسطُ التفاعل: محلولٌ مائيٌّ

المجهول: أ. معادلةٌ تفاعل الاستبدال الثنائيِّ المحتمل

- ب. هوية الراسب
- ج. المعادلةُ بالصيغ
- د. المعادلةُ الأيونيَّةُ العامةُ
- ه. المعادلةُ الأيونيَّةُ الصرفةُ
- خطَّطُ اكتبُ تفاعلَ الاستبدالِ الثنائيِّ المحتملَ حدوثُه بين $Zn(NO_3)_2$ و $Zn(NO_3)_2$. استعنُ بالجدولِ $Zn(NO_3)_3$ الناتج الذي يكونُ غير قابل للذوبانِ في الماء ويترسَّبُ. اكتبِ المعادلةَ بالصيغِ والمعادلةَ الأيونيَّةَ العامَّةَ ثم احذف الأيوناتِ المتفرِّجةَ للحصولِ على المعادلةِ الأيونيَّةِ الصرفةِ.
 - . تكونُ معادلةُ تفاعلِ الاستبدالِ الثنائيِّ كالتالي:

 $\operatorname{Zn}(\operatorname{NO}_3)_2(aq) + (\operatorname{NH}_4)_2\operatorname{S}(aq) \longrightarrow \operatorname{ZnS}(?) + 2\operatorname{NH}_4\operatorname{NO}_3(?)$

- ب. يبيِّنُ الجدولُ 2-1 أن كبريتيدَ الخارصين غيرُ قابل للذوبان، وبذلك سيترسَّبُ في المحلول، وإن نيترات الأمونيوم قابلة للذوبان في الماء.
 - ج. تكونُ المعادلةُ بالصيغ كالتالي:

 $\operatorname{Zn}(\operatorname{NO}_3)_2(aq) + (\operatorname{NH}_4)_2\operatorname{S}(aq) \longrightarrow \operatorname{ZnS}(s) + 2\operatorname{NH}_4\operatorname{NO}_3(aq)$

د. تكونُ المعادلةُ الأيونيَّةُ العامَّةُ كالتالي:

 ${\rm Zn^{2+}}(aq) + 2{\rm NO_3^-}(aq) + 2{\rm NH_4^+}(aq) + {\rm S^{2-}}(aq) \rightarrow {\rm ZnS}(s) + 2{\rm NH_4^+}(aq) + 2{\rm NO_3^-}(aq)$

عناد الله المونيوم والنيترات في طرفي المعادلة كأيونات متفرِّجة وبذلك تصبح المعادلة الأيونيَّة الصرفة كالتالى:

 $\mathsf{Zn^{2+}}(aq) + \mathsf{S^{2-}}(aq) \Longrightarrow \mathsf{ZnS}(s)$

تمارينُ تطبيقية 1.

1. هل يتكونُّ راسبٌ عند مزج محلولَيْ كبريتاتِ البوتاسيوم ونيتراتِ الباريوم؟ إذا أجبتَ ب «نعم»، اكتب المعادلة الأيونيَّة الصرفة للتفاعل.

- 2. هل يتكون راسب عند مزج محلولي نيترات البوتاسيوم وكبريتات المغنيسيوم إذا أجبت بر «نعم»، اكتب المعادلة الأيونيَّة الصرفة للتفاعل.
 - 3. هل يتكونُ راسبُ عند مزج محلولَيَ كلوريدِ الباريوم وكبريتاتِ الصوديوم؟ إذا أجبتَ به «نعم»، حددِ الأيوناتِ المتفرِّجةَ ثم اكتبِ المعادلةَ الأبونيَّةَ الصرفة.
 - 4. اكتبِ المعادلةَ الأيونيَّةُ الصرفةُ لترسُّبِ كبريتيدِ النيكل (II).

الجواب

. J. 1. نعم،

 $Ba^{2+}(aq) + SO_4^{2-}(aq) \rightarrow$

 $BaSO_4(s)$

2. کلا

3. نعم، +Na و −Cl،

 $Ba^{2+}(aq) + SO_4^{2-}(aq) \rightarrow$

 $BaSO_4(s)$

 $Ni^{2+}(aq) + S^{2-}(aq) \rightarrow .4$

NiS(s)

التأيُّنُ

بعضُ المركّباتِ الجزيئيَّةِ تكوِّنُ أيوناتٍ في المحاليل، وتكونُ عادةً هذه المركّباتُ قطبيّةً. وعمليةُ تكوُنِ الأيوناتِ من جزيئاتِ المذاب نتيجة لفعل المذيب تسمّى التأيُّن ionization. ولهذه المفردة معنى آخرُ أكثرُ شموليّةً، هو عمليَّة تكوينِ أيوناتٍ عندما لا تكونُ الأيوناتُ موجودةً أصلاً. لاحظ أن عملية التأيُّن تختلفُ عن عمليَّة التفكُّكِ. فعندما يذوبُ مركّبُ أيونيُّ تنفصلُ الأيوناتُ المترابطةُ. وعند ذوبانِ مركّب جزيئيٍّ نجدُهُ يتأيُّنُ في المذيب القطبيِّ (الماء مثلاً) وتتكوَّنُ الأيوناتُ التي لم تكن موجودةً في المركّب غير الذائب. وكبقيَّة الأيوناتِ الموجودةِ في المركّب عير الذائب. وكبقيَّة الأيوناتِ الموجودةِ في محلولِ مائيٍّ، فإن الأيوناتِ المتكوِّنة من مذاب جزيئيٍّ تكونُ مميّاةً. وتكونُ الطاقةُ اللازمةِ وتكونُ الطاقةُ اللازمةِ المتساهميَّةِ.

وبصورة عامَّة ، يعتمدُ مدى تأيُّن مذاب في محلول معيَّن على فَوَّة الروابط داخلَ جزيئات المذاب وعلى فَوَّة الرابطة جزيئات المذاب والمذيب فإذا كانت قوَّة الرابطة داخلَ جزيء المذاب أقلَّ من قوى التجاذب بين جزيئات المذيب والمذاب تنكسرُ الرابطة التساهميَّة في المذاب وينفصلُ الجزيء والى أيونات فمثلاً كلوريدُ الهيدروجين HCl، وهو مركَّب جزيئيٌ يحتوي على رابطة تساهميَّة ذات قطبيَّة عالية ، يتأيَّنُ في المحلول المائيِّ لأن قوى التجاذب بين جزيء الحل القطبيُّ وبين جزيئات الماء القطبيَّة تكونُ كافيةً لكسر رابطة إلى الكلوريد.

$$HCl(g) \stackrel{H_2O}{\Longrightarrow} H^+(aq) + Cl^-(aq)$$

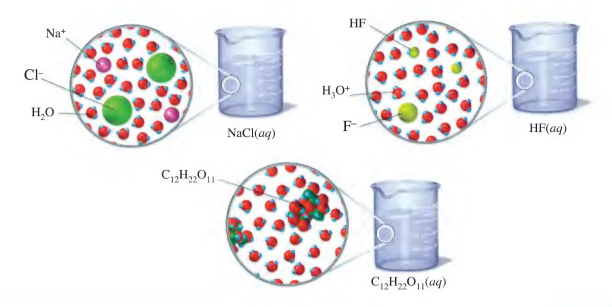
أيون الهيدرونيوم

يعتوي عددٌ كبيرٌ من المركّباتِ الجزيئيَّةِ على ذرَّةِ هيدروجينِ مرتبطة برابطة تساهميَّة قطبيَّة. وتتأينُ بعضُ هذه المركَّباتِ في المحلولِ المائيِّ لإنتاج أيون H. بدورهِ يجذبُ أيون H جزيئاتٍ أو أيوناتٍ أخرى بقوةٍ تبلغُ درجةً لا يتمكَّنُ معها، عادةً، من البقاءِ وحدَه. إن تأيُّنَ كلوريدِ الهيدروجين في الماءِ يمكنُ توصيفُهُ كتفاعل كيميائيٍّ يتمُّ فيه انتقالُ بروتونِ بصورةٍ مباشرةٍ من جزيءِ H إلى جزيءِ ماءٍ، حيث يصبحُ البروتون مرتبطًا تساهميًّا مع ذرَّة والأكسجينِ لتكوينِ H0.

$$\mathrm{H_2O}(l) + \mathrm{HCl}(g) \longrightarrow \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{Cl^-}(aq)$$

يمثِّلُ الشكلُ 2-4 هذه العمليَّةَ. وأيونُ H_3O^+ يعرفُ باسمِ أيونِ الهيدرونيومِ الطاقةِ . hydronium ion أيونِ H^+ لتكوينِ أيونِ الهيدرونيومِ ينتجُ معظمَ الطاقةِ اللازمةِ لتأيينِ مذابٍ جزيئيٍّ.

الشكل 4-2 عندما يذوبُ غازُ كلوريدِ الهيدروجينِ في الماءِ، يتأيَّنُ ليكوِّنَ أيونَ +H وأيونَ -Cl. يرتبطُ أيونُ +H مباشرة بجزيءِ ماء ليكوّنَ أيونَ الهيدرونيوم. يُعرفُ المحلولُ المائيُّ لكلوريدِ الهيدروجين ِباسم حمض الهيدروكلوريكِ.



الشكل 2-5 تُنتجُ الإلكتروليتاتُ القويَّةُ، مثلُ NaCl، أيونات فقط عند إذابتِها في محلولِها المائي. الإلكتروليتاتُ الضعيفةُ، مثلُ HF، توجدُ في المحلولِ المائيِّ كأيوناتِ وجزيئاتِ غير متأيِّنةِ. الموادُّ اللاإلكتروليتيَّةُ، كالسكروز C₁₂H₂₂O₁₁، لا تكوِّنَ أيُّ أيوناتٍ في المحاليل

الإلكتروليتاتُ القويَّةُ والضعيفةُ

تعلُّمتَ في الفصل الأُوَّلِ من هذا الكتاب، أن الموادَّ التي تنتجُ أيوناتِ وتوصِّلُ التيارَ الكهربائيَّ عند وضعها في محلولها المائي هي موادٌّ الكتروليتيَّةُ، وأن الموادَّ التي لا تنتجُ أيونات ولا توصِّلُ التيارَ الكهربائيَّ عند وضعها في المحلول المائيِّ هي موادُّ لاإلكتروليتيَّةُ. وكلوريدُ الهيدروجين هو مركَّبٌ من سلسلةٍ من المركَّباتِ التي تحتوي على الهيدروجين وعلى عنصرينتمى إلى المجموعة 17 (المسمّاة هالوجينات). جميعُ هاليدات الهيدروجين مركَّبات جزيئيَّة تحتوى على رابطة تساهميَّة قطبيَّة واحدة. وجميعُها غازات على الهيدروجين مركَّبات من المناس قابلةً للذوبان في الماء بدرجة كبيرة، وذاتُ طبيعة إلكتروليتيَّة. فالمحاليلُ المائيَّةُ لكلِّ من كلوريد الهيدروجين وبروميد الهيدروجين ويوديد الهيدروجين موصِّلةٌ جيدةٌ للتيار الكهربائيِّ. أما فلوريدُ الهيدروجين ذو التركيز نفسِه فموصِّلٌ ضعيفٌ للتيار الكهربائيِّ. إِن قدرةَ الموادِّ على توصيل التيار الكهربائيِّ مرتبطةٌ بقدرتها على تكوين أيونات في محاليلها، كما يظهرُ في الشكل 2-5.

الإلكتروليتاتُ القوتَّهُ

يتأيَّنُ كلٌّ من كلوريدِ الهيدروجينِ وبروميدِ الهيدروجينِ ويوديدِ الهيدروجينِ بشكل تامٍّ (100%) في المحاليل المائيَّة المخفَّفة. الإلكتروليتُ القوئُ strong electrolyte مو المركَّبُ الذي يوصِّلُ محلولُهُ المائيُّ المخفَّفُ التيّارَ الكهربائيّ بصورة جيدة. والسببُ في ذلك هو أن جميعَ أو معظمَ جسيمات المركّب الذائبة موجودةٌ بشكل أيونات. كلوريدٌ الهيدروجين وبروميدٌ الهيدروجين ويوديدُ الهيدروجين هي أحماضٌ في محاليلها المائيَّة. هذه الأحماضُ وأحماضٌ أخرى غيرُها وجميعُ المركَّباتِ الأيونيَّةِ القابلةِ للذوبانِ، هي إلكتروليتاتُ قويَّةٌ. الصفةُ المميِّزةُ للإلكتروليتاتِ القويَّة هي أنها، مهما كانت درجةُ ذوبانها في الماء، لا تنتجُ إلا أيونات. بعضُ الإلكتروليتات القويَّة، مثل NaCl، هي ذاتٌ ذوبانيَّة عالية في الماء وتكوِّنُ أيوناتِ في المحلول، في حينِ أن بعضَها الآخرَ ليس له درجةُ الذوبانيَّةِ نفسُها. وما يذوبٌ منه يبقى في المحلول على شكل أيونات فقطّ.

الإلكتروليتات الضعيفة

تكوِّنُ بعضُ المركَّباتِ الجزيئيَّةِ محاليلَ مائيَّةً لا تحتوي على أيوناتٍ ذائبةٍ فحسبُ، بل تحتوي أيضًا على جزيئاتٍ ذائبةٍ غير متأيَّنةٍ. ففلوريدُ الهيدروجينِ HF يذوبُ في الماءِ ليعطيَ محلولاً حمضيًّا يسمّى حمضَ الهيدروفلوريكِ. إن الرابطةَ بين الهيدروجينِ والفلورِ أقوى من الرابطةِ بين الهيدروجينِ وبقيةِ الهالوجيناتِ. وعندما يذوبُ فلوريدُ الهيدروجينِ تتايَّنُ بعضُ الجزيئاتِ، لكنَّ التفاعلَ العكسيَّ الذي تتحدُ خلالَه أيوناتُ H مع أيوناتٍ F لتكوين جزيئاتِ فلوريدِ الهيدروجينِ، يحدثُ أيضًا.

$$\mathrm{HF}(aq) + \mathrm{H}_2\mathrm{O}(l) \leftrightarrows \mathrm{H}_3\mathrm{O}^+(aq) + \mathrm{F}^-(aq)$$

.F- للذلك يبقى تركيزُ HF المذاب أكبرَ بكثيرِ من تركيزِ الأيونَين H $_3$ O+ و

إن فلوريدَ الهيدروجين هو مثالٌ على الإلكتروليتِ الضعيفِ. الإلكتروليتُ الضعيفُ weak electrolyte هو كلُّ مركّب يوصّلُ محلولُهُ المائيُّ المُخفَّفُ التيارَ الكهربائيُّ بشكل ضعيف، وذلك لوجود كميَّة قليلة مُن المركّب الذائب بشكل أيونات. وفي المقابل يذوبُ اللاإلكتروليتُ، كالمركَّب الجريئيِّ، السكروذِ، من دون إنتاج أيَّ أيوناتُ في المحلول. ويوجدُ مثالٌ آخرُ على الإلكتروليتاتِ الضعيفةِ، هو حمضُ الأسيتيكِ CH₃COOH (الخل) الذي لا يتأيَّنُ منه في المحلول سوى نسبةٍ مئويةٍ صغيرةٍ.

$$\mathrm{CH_3COOH}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \leftrightarrows \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{CH_3COO^-}(aq)$$

يتوجَّبُ عدمُ الخلطِ بين وصفِ الإلكتروليتِ بالقويِّ أو الضعيفِ وبين وصفِ المحلولِ بالمركَّزِ أو المخفَّفِ. تختلفُ الإلكتروليتاتُ القويَّةُ عن الضعيفةِ تبعًا لنسبةِ تأيُّنِها أو تفكُّكِها. لكن المحاليلَ المركَّزةَ تختلفُ عن المخفَّفةِ تبعًا لكميَّةِ المذابِ في كميَّةٍ معيَّنةٍ من المذيبِ. فحمضُ الهيدروكلوريكِ هو إلكتروليتُ قويُّ دائمًا، يصحُّ هذا مع أيِّ تركيزٍ له، حتى وإن كان M 0.00001، أي مخفَّفًا جدًّا. بينما يعدُّ حمضُ الأسيتيكِ، في المقابلِ، إلكتروليتًا ضعيفًا دائمًا، حتى وإن حُضِّر بتركيزِ M 10، أي كمحلولٍ عالى التركيزِ.

مراجعةُ القسم 2-1

- اكتب معادلة تفكُّك ر Sr(NO₃)₂ في الماء. كم مولاً من أيونات السترونشيوم وأيونات النيترات تتكوَّن عند إذابة 0.5 mol من نيترات السترونشيوم؟
- 2. هل يتكونُ راسبُ عند مزج محلول أسيتات المغنيسيوم مع محلول كلوريد السترونشيوم؟
 - 3. ما الذي يحدِّدُ إمكانيَّةَ تأيُّن مركَّبٍ جزيئيٍّ في محلولٍ قطبيٍّ؟
- 4. فسِّرُ لماذا HCl إلكتروليتٌ قويٌ و HF إلكتروليتٌ ضعيفٌ. تفكيرٌ ناقد
 - 5. توقُّعُ نتائج: أيُّ من أزواج ِ المحاليل ِ التالية يحتوي على أكبر تركيز للأيوناتِ؟
 - أ. 0.10 M HCl و 0.05 M HCl
 - ب. 0.10 M HCl و 0.10 M HCl
 - ج. 0.10 M CaCl و 0.10 M HCl



الماءُ وألوانُ الجبالِ

عن أ.د. كارم السيد غنيم، أستاذ بكليّة العلوم، جامعة الأزهر، القاهرة.

قد يستغربُ القارئُ عندَ الحديثِ عن دورِ الماءِ في سقي النباتاتِ المختلفةِ التي بدورِها تعطي ثمارًا مختلفةَ الأشكال والألوان. لكنَّ الغرابةَ تظهرُ من الربط بين الماءِ ولونِ الصخورِ والجبال، إذ يقولُ اللهُ تباركَ وتعالى:

ٱلْوَتَرُ أَنَّ الْمَدَّانِ لَمِنَ السَّمَاءِ مَاءَ فَأَخْرِ حَمَايِهِ ، ثَمَرَّ نِعُمَّنَافًا الْوَنْهُ أَوْمِنَ ٱلْجِهَالِ جُدَدُّ إِيضٌ وَحُمَّرُ غُنَالِفُ ٱلْوَنْهُ الْوَنْهُ وَخَمَّرُ غُنَالِفُ ٱلْوَنْهُ

(سورةُ فاطر: الآية 27). لما كانَ الماءُ أكثرَ السوائلِ انتشارًا (وخصوصًا بين السوائلِ ذاتِ الكثافةِ المنخفضةِ)، وأكثرَ السوائلِ مقدرةً على الإذابةِ، إذ يقومُ الماءُ بإذابةِ الكثير من المركَّباتِ يقومُ الماءُ بإذابةِ الكثير من المركَّباتِ الكيميائيَّةِ الأيونيَّةِ للفلزِّاتِ الانتقاليَّةِ ذاتِ الألوانِ المختلفةِ. وبحكم خاصيَّةِ الجريانِ والحركةِ للماءِ كسائلُ، فإنَّ المجريانِ والحركةِ للماءِ كسائلُ، فإنَّ الماءَ يتميَّزُ بقدرةٍ عاليةٍ على الحركةِ بهذه الأيوناتِ، وبالتالي على نقلِها إلى أماكنَ بعيدةٍ. ويعدُّ الماءُ أفضلَ الأوساطِ لحدوثِ التفاعلاتِ الكيميائيَّةِ، حيث تتفاعلُ أيوناتُ الكيميائيَّةِ، حيث تتفاعلُ أيوناتُ



عناصر مثل الحديد والمنجنيز الذائبين في الماء مع بعض الأنيونات الذائبة مثل الهيدروكسيد والسيليكات والكربونات، ويعاد توزيعها على أسطح الحبيبات والبلورات، ومن ثمَّ تصطبغُ هذه الحبيباتُ والبلوراتُ بألوان ممراء، أو بنيَّة أو بنفسجيَّة أو غيرها من الألوان. وتحدثُ في المناطق الغزيرة الأمطار عمليّاتُ غسل الماء لهذه المعادن، فتتبقى منها رواسبُ مثلُ الهيدروكسيدات والسيليكات لعناصر مثل المنجنيز والحديد والنيكل ذات مثل المؤلون المهرّزة.



فمثلاً الجبالُ الحمراءُ التي وردَ ذكرُها في الآيةِ الكريمةِ، «حمرٌ مختلفٌ الوانها»، يفسِّرُ المتخصصونَ الوانها بشيوع عنصرِ الحديدِ فيها، وهو الذي يتأكسد، فيظهرُ الصخرُ بلونٍ أحمرَ. ويصاحبُ الحديدُ معادنَ فلرِّيَّةُ أخرى كالنحاس والرصاص، وتختلفُ نسبُ وجودِها. وبالتالي فاللونُ الأحمرُ ذو درجات، وليس أحمرَ قانيًا أو محضًا. درجات، وليس أحمرَ قانيًا أو محضًا. تظهرُ ألوانُ الصخورِ (ومن ثَمَ تلوانُ الجبالِ) نتيجةً لألوانِ المعادنِ

الموجودة فيها، ويتوقّفُ لونُ المعدنِ على التركيبِ الكيميائيِّ له وظروف البيئة ِ التي يتكوّنُ فيها، إن كانتُ مؤكسدةً أو غيرَ ذلك، وتتغيَّرُ ألوانُ المعادن بامتصاصها لكميَّة من الطاقة أو الموجات الضوئيَّة. وأشدُّ المعادن تأثُّرًا بذلك المعادنُ المحتويةُ على فلزّات بذلك المعادنُ المحتويةُ على فلزّات انتقاليَّة، مثل الحديدِ والكروم والمنجنيز، التي تتغيَّرُ ألوانُها بظاهرة والمتصاص، في ما يسمى «نظرية المجال البلوريّ»

.crystal field theory

وأما دورٌ الماءِ في تغيير ألوان الصخور (ومن ثَمَّ ألوان الجبال) عن طريق تدخُّلِه في عمليّات الترسيب، فهو دورٌ واضحٌ جدًّا، إذ تتبلورٌ المعادنُ نتيجة التبخُر، فتصطبغُ بألوانٍ معينّة ويتوقفُ هذا على محتواها المائيِّ، وتتكوَّنُ رسوبياتٌ غرويَّةُ وتتجددُ بأيوناتٍ معينّةٍ وكذلك يتكوَّنُ



الكثيرُ من الموادِّ اللاصقةِ التي تربطُ بين الحبيباتِ المنقولةِ إلى أحواضِ الترسيب، فتكسبُ الصخورُ ألوانًا مميَّزةً. ومن هذه الصخورِ: الحجرُ الرمليُّ الحديديُّ.

وللماءِ دورٌ كبيرٌ أيضًا في تحديد ألوان الصخور أثناء عمليّاتِ التحوُّلِ metamorphic processes، وهي العمليّاتُ التي تحدثُ في قشرة الأرض وتصاحبُها تغيُّراتٌ في الضغط والحرارة، وتتحوَّلُ فيها المعادنُ أو يتغيَّرُ تركيبُها الكيميائيُّ وصفاتُها الفيزيائيَّةُ، وبالتالي يتغيَّرُ المظهرُ الخارجيُّ للصخر. ومن هذه العمليات: تحوُّلاتُ أكاسيدِ الحديدِ من الليمونيتِ إلى الهيماتيتِ أو الماجنتيتِ، وبالتالي هذا تغيُّرٌ واضح في الألوانِ من اللونِ الأصفر إلى اللون الأحمر أو الأسود. والآنَ عزيزي القارئ، هل توصَّلْتَ إلى فهم دور الماء في تلوين الصخور والجبال، هذه الحقيقةُ هي التي أشارَ

إليها القرآنُ الكريمُ في الآيةِ الكريمةِ: (سورة فاطر: الآية 27).

ٱلْوَتَرَأَنَّالَقَهُ أَنْزَلَ مِنَّ السَّمَاءِ مَآهَ فَأَخْرَجَنَا بِهِ عُمَرْتِ تُخْلِفًا ٱلْوَنْهُ وَمِنَ ٱلْجِبَالِ جُدُدُ لِيشُ وَحُمْرٌ تُخْتَكِفُ ٱلْوَنْهَا وَعَرِيبُ شُودٌ ٢

أسئلة

- ما الخصائصُ التي تعطي الماء دورًا مهمًّا في تلوين الصخور والجبال؟
- 2. اكتب معادلات تفاعل أيون الحديد Fe^{2+} الذائب في الماء مع كل من أنيونات الهيدروكسيد OH^- والسيلكيات SiO_3^{2-} والكربونات CO_3^{2-} الذائبة.
- ما الذي يعطي اللون الأحمر المتدرِّج للصخورِ؟
 - ما انفلزّاتُ الأشدُّ تأثُّرًا بظاهرةِ الامتصاص؟

القسم 2-2

مؤشّراتُ الأداء

- يذكرُ أربعَ خصائصَ تجميعيَّةِ للمحاليل، موضحًا سببَ تصنيفِها كخصائصَ تجميعيَّةِ.
- 🚨 يحسبُ الانخفاضَ في درجةِ التجمُّدِ والارتفاعَ في درجةِ الغليانِ ومولاليَّةَ المحاليل اللاإلكتروليتيَّةِ.
 - يحسبُ التغيُّراتِ المتوقَّعةَ لدرجةِ التجمُّدِ ودرجةِ الغليانِ لمحلولٍ إلكتروليتيٍّ.
- الفسِّرُ أسبابَ اختلافِ الخصائص التجميعيَّةِ الملحوظةِ عمليًّا والخصائص التجميعيَّةِ المتوقِّعةِ للمحاليل الإلكتروليتيَّةِ.

الخصائصُ التجميعيّةُ للمحاليل

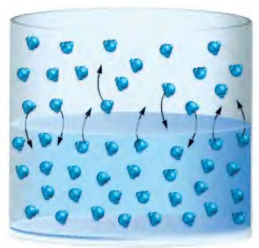
إن وجودَ المذاب يؤثِّرٌ في خصائص المحلول. فبعضٌ هذه الخصائص لا تعتمد على طبيعة المادّةِ المذابةِ بل على عددِ جسيماتِها الموجودةِ في المحلولِ. تسمّى خصائصُ المحلولِ التي تعتمدُ على تركيز جسيمات المذاب وليس على طبيعة هذه الجسيمات الخصائص التجميعيَّة colligative properties. وفي الحسابات المتعلِّقة بالخصائص التجميعيَّة يقاسُ التركيزُ بالمولاليَّة m.

انخفاض الضغط البخاري

تختلفُ درجتا تجمُّدِ المحلولِ وغليانِه عن درجتَى تجمُّدِ المذيبِ النقيِّ وغليانِه. فالمذابُّ غيرُ المتطايرِ يرفعُ درجةَ غليانِ المحلولِ ويخفضُ درجةَ تجمُّدِهِ. المادةُ غيرُ المتطايرةِ nonvolatile substance هي المادةُ التي لها ميلٌ ضعيفٌ لتصبحَ غازًا تحتَ الظروف

يغيِّرُ المذابُ غيرُ المتطاير درجتَى الغليان والتجمُّدِ. لفهم السببِ يلزمُكَ مراجعةٌ الضغط البخاريِّ الذي درستَهُ سابقًا في الصفِّ الحادي عشرَ. إن الضغطَ البخاريُّ هو الضغطُ الذي تمارسُهُ الجزيئاتُ في الحالة الغازية وهي في حالة اتزان مع الحالة السائلة. لقد أوضحت التجاربُ أن الضغطَ البخاريُّ للمذيب الذي يحتوي على مذاب غير متطاير هو أقلُّ من الضغطِ البخاريِّ للمذيبِ النقيِّ عند درجةِ الحرارةِ نفسِها، كما يبيّنُ الشكلُ 2-6. وكلما زاد عددُ جسيماتِ المذابِ في حجم معيّن من المحلول، قلَّتْ نسبةُ جزيئات المذيب (الماء) من سطح المحلول. وسيتاحُ لقلِّة من جزيئات الماء فرصةُ الانفلات من الحالةِ السائلةِ. ونتيجةً لذلك، تقلُّ فرصٌ جزيئاتِ الماءِ لمغادرةِ المحلولِ والدخولِ في الطور الغازيِّ. لذلك يكونُ الضغطُ البخاريُّ للمحلولِ أقلَّ من الضغطِ البخاريِّ للماءِ

وللمحاليل اللاإلكتروليتيَّةِ ذاتِ المولاليةِ الواحدةِ تركيزُ الجسيماتِ نفسُه. ويقلُّ الضغطُ البخاريُّ بالدرجةِ نفسِها في المحاليل المخفَّفةِ ذاتِ التركيز المولاليِّ الواحدِ المحتويةِ على أيِّ مذابِ لاإلكتروليتي في المذيبِ نفسِه. فعلى سبيل المثال يقلِّلُ محلولٌ مائيٌّ للجلوكوز $\mathrm{C_6H_{12}O_6}$ (لاإلكتروليت)، تركيزُه m ، الضغطَ البخاريَّ للماءِ بمقدار $C_{12}H_{22}O_{11}$ عند درجةِ حرارةِ $2^{\circ}C$ ، و m من محلول السكروز 5.5×10^{-4} atm وهو مذابٌّ لإإلكتروليتيُّ آخرٌ يقلِّلُ الضغطَ البخاريَّ بمقدار atm 4-5.5 ولأن خفضَ الضغطِ البخاريِّ يعتمدُ على تركيز المذابِ اللاإلكتروليتيِّ، وليس له علاقةُ بنوعيَّةِ المذاب، كانتُ الخاصَّةُ المكتسبةُ للمحلول خاصةً تجميعيَّةً.



اءٌ نقيُّ

- ${
 m C_{12}H_{22}O_{11}}$ رمزُ استُخدِمَ لتمثيل ِالسكروذِ ر
 - H₂O رمزُ استُخدِمَ لتمثيلِ الماءِ (الماءِ الم



محلولٌ مائيٌّ يحتوي على مذابٍ غير ِ متطاير

الشكل 2-6 عند درجة حرارة معينة، يكون الضغط البخاري للماء على الماء النقي أكبر منه على المحلول المائي الذي يحتوي على مذاب غير متطاير، كالسكروز.

انخفاضُ درجةِ التجمُّدِ

أثبتتِ التجربةُ أن درجةَ تجمُّدِ أي محلول مائيٍّ لمذاب لاإلكتروليتيٍّ، تركيرُه m1، هي أقلُّ من درجة تجمُّدِ الماءِ بـ 1.86° C. وهذا يعني أنه عندَ إذابةِ 1.86° C من مذاب لاإلكتروليتيٍّ في 1.86° C من مذاب لاإلكتروليتيٍّ في المعامل (1.86° C) من الماءِ تصبحُ درجة تجمُّدِ المحلول تركيزٍ للمذاب اللاإلكتروليتيٍّ في الماءِ، فيمكنُ حسابُ الانخفاض في درجة تجمُّدِ المولالي باستُخدام قيمة هذا المُعاملِ. تسمّى هذه القيمةُ ثابت درجةِ المتجمُّدِ المولالي باستُخدام قيمة مدال أنخفاض درجة تجمُّد محلول ويحتوي على مذاب غير متطاير ولاالكتروليتيٍّ.

إن لكلِّ مذيبٍ ثابتَ درجةِ تجمَّدٍ مولاليٍّ خاصًّا به. وتجدُّ في الجُدول 2-2 فيم K_f لعددٍ من المذيباتِ الشَّائعةِ. إن هذه القيمَ دقيقةُ إلى حدِّ بعيدٍ بالنسبةِ للمحاليلِ المخفَّفةِ تحت ضغطِ 1 atm وقد ذُكرِتَ بعضُ الاختلافاتِ في قيمة 1 الناتجةِ عن ضغوطٍ أخرى ومن تراكيزَ عاليةٍ للمحاليلِ، ويبيِّنُ الجدولُ أيضًا قيمًا لكميِّاتٍ ذاتِ علاقةٍ تسمّى 1 وستجري دراستُها لاحقًا.

ووفقًا لما سبقَ ذكرُه، إن درجةَ تجمُّدِ محلول يحتوي على mol من مذاب الإلكتروليتي في 1 kg من الماءِ هي أقلُّ من درجةِ تَجمدِ الماءِ العاديَّةِ بـ 1.86°C. وإن انخفاض درجةِ التجمُّدِ Δt, freezing-point depression من درجةِ التجمُّد المنتب النقيِّ ومحلول مناب الإلكتروليتيُّ في ذلك المذيب ويتناسبُ انخفاضُ درجة التجمُّد المذيب المنقيُ ومحلول مناب الإلكتروليتيُّ في ذلك المذيب، ويتناسبُ انخفاضُ درجة التجمُّد طرديًا مع التركيز المولاليُّ للمحلول. وكما اتَّضحَ من المثال السابق، تتضاعفُ التجمُّد طرديًا مع التركيز المولاليُّ للمحلول. وكما اتَّضحَ من المثال السابق، تتضاعفُ

		الجدول 242 كابنا درجني التجمد والغنيان المؤلدني				
ثابتُ در	درجةُ الغليانِ	ثابتُ درجةِ التجمُّدِ	درجةُ التجمُّدِ	المذيب		
المولاليِّ	العاديَّةِ (°C)	$K_f(^{ m o}{ m C}/m)$ المولائي	العاديةِ (°C)			
3.07	117.9	-3.90	16.6	حمضٌ الأسيتيكِ		

المديب	درجه البجمد	تابت درجه النجمد	درجه العليانِ	تابت درجهِ العليارِ
	العاديةِ (°C)	$K_f({}^{ m o}{ m C}/m)$ المولائي	العاديَّةِ (°C)	$K_b({}^{ m o}{ m C}/m)$ المولائي
حمضُ الأسيتيكِ	16.6	-3.90	117.9	3.07
الكافور	178.8	-39.7	207.4	5.61
الإيثر	-116.3	-1.79	34.6	2.02
نفثالين	80.2	-6.94	217.7	5.80
فينول	40.9	-7.40	181.8	3.60
الماء	0.00	-1.86	100.0	0.51

قيمةُ انخفاض درجة التجمُّد هي الأخرى عند تضاعف قيمة التركيز المولاليِّ. ويمكنُ أن تُحسبَ قيمةُ انخفاض درجة التجمُّد من خلال المعادلة التالية:

$$\Delta t_f = K_f m$$

تُبيِّنُ المسْأَلتانِ النموذجيَّتانِ 2-3 و 2-4 كيف تُستخدَمُ هذه العلاقةُ لتحديدِ قيمةِ انخفاض درجة التجمُّد، وقيمة التركيز المولاليِّ للمحلول.

	مألةً نموذجية	مس
ما مقدارُ انخفاض درجة ِ تجمُّد ِ المَاءِ في محلول محضّر من $17.1~\mathrm{g}$ من السكروزِ $\mathrm{C}_{12}\mathrm{H}_{22}\mathrm{O}_{11}$ و $200.~\mathrm{g}$ من		
الماءِ؟ ما درجةُ تجمُّدِ المحلولِ الفعليَّةُ؟		
	الحلّ	
$C_{12}H_{22}O_{11}$ من $17.1~g=1$ من $17.1~g$	حلِّلْ	1
كتلةُ المذيبُ وهويتُه = 200. g من الماء		
المجهول: أ. قيمةُ انخفاض درجةِ التجمُّدِ		
ب. درجةُ تجمُّد المُحلول		
جدَ في الجدول 2-2 قيمةَ ثابتِ درجةِ التجمُّدِ المولاليِّ، K_f ، للماءِ. لكي تَستخدِمَ معادلةَ الانخفاض في درجةِ	خطّط	2
التجمُّدِ، $\Delta t_f = K_f m$ ، يلزمُكَ تحديدٌ مولاليَّةِ المحلولِ.		
(g) مذاب $\times \frac{1 \; \text{mol}}{2 \; \text{mol}} = \frac{1 \; \text{mol}}{2 \; \text{mol}}$ كمِّيَّةُ المذابِ		
$rac{(\mathrm{mol})}{(\mathrm{g})}$ المولاليَّةُ $rac{\mathrm{g}}{\mathrm{lkg}} = rac{1000\ \mathrm{g}}{1\ \mathrm{kg}}$ كتلة المذيب		
$\Delta t_f = K_f m$		
$\Delta t_f + $ درجةً تجمُّدِ المحلول $=$ درجّة تجمُّدِ المذيب		

$$17.1 \text{ g C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11} \times \frac{1 \text{ mol C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}}{342.34 \text{ g C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}} = 0.0500 \text{ mol C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$$

$$\frac{0.0500 \text{ mol C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}}{1 \text{ kg}} \times \frac{1000 \text{ g}}{1 \text{ kg}} = \frac{0.250 \text{ mol C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}}{1 \text{ kg}} = 0.250 \text{ m}$$

$$\Delta t_f = 0.250 \text{ m} \times (-1.86^{\circ}\text{C/m}) = -0.465^{\circ}\text{C} \quad . \text{i}$$

$$0.000^{\circ}\text{C} + (-0.465^{\circ}\text{C}) = -0.465^{\circ}\text{C} = -0.465^{\circ}\text{C}$$

تجمُّدٍ تساوي	 4-2 أن محلولاً مائيًا، يحتوي على كمّيّة مجهولة من مذاب لإإلكتروليتيّ، له درجة أن محلولاً مائيًا، يحتوي على كمّيّة مجهولة من مذاب لإإلكتروليتيّ، له درجة أله درجة المركيز المولاليّ للمحلول؟ 	بألةٌ نموذجيا	مس
	المعطى: درجةٌ تجمُّدِ المحلولِ = 0.23°C – المجهول: مولاليةُ المحلولِ	ا لح لّ حلّلْ	1
ءِ، من الجدول 2-2. إن انخفاض درجة التجمُّد	الماءُ مذيبٌ شائعٌ، لذلك ستحتاجٌ أن تعرفَ قيمةَ K_f ، أي ثابتَ درجةِ التجمُّدِ المولاليِّ للماءُ Δt_f لهذا المحلول هو الفرقُ بين درجةِ تجمُّدِ الماءِ ودرجةِ تجمُّدِ المحلول. استخدمُ معادلةَ الحسابِ المولاليَّةِ. $\Delta t_f = \Delta t_f$ حرجةَ تجمُّدِ المحلول – درجةِ تجمُّدِ المذيبِ النقيِّ $\Delta t_f = K_f m$ $M = \frac{\Delta t_f}{K_f}$	خطّط	2
	$\Delta t_f = -0.23^{\circ}\text{C} - 0.00^{\circ}\text{C} = -0.23^{\circ}\text{C}$ $m = \frac{-0.23^{\circ}\text{C}}{-1.86^{\circ}\text{C/m}} = 0.12 \text{ m}$	احسب	3
مدَّدُ بشكل ٍصحيح ٍ	وفقًا لما تبينَ من اختصارِ الوحداتِ، يعطي الجوابُ القيمةَ المولاليَّةَ المطلوبةَ. والجوابُ مع برقمَين ِمعنويَّين.	قیّم	4
الجواب -0.426°C .1	ية 1. يتكونُ محلولٌ من 10.3 من مذابِ الجلوكوزِ اللاإلكتروليتيِّ، $C_6H_{12}O_6$ ، ذائبةً في $250.$ من الماءِ. ما قيمةُ انخفاض درجةِ تجمُّدِ المحلولِ؟	ارينُ تطبيق	تما
0.175 m .2	 2. في تجربة مختبريَّة ، وُجِدَ أن درجة تجمُّد محلول الجلوكوز المائيِّ كانت 0.325°C فما التركيزُ المولاليُّ لهذا المحلول؟ 		
−118.1°C 3	3. إذا أُذيبَ 0.500 mol من مذابٍ لاإلكتروليتيٍّ في 500.0 g إيثر، فما درجة تجمُّدِ المحلول؟		
–9.0°C .i .4 4.8 <i>m</i> .ب	 4. درجة تجمن محلول مائي يحتوي على مذاب الإالكتروليتي تبلغ 2°9.0−. أ. ما قيمة انخفاض درجة تجمن المحلول؟ ب. ما التركيز المولالي لهذا المحلول؟ 		

ارتفاعُ درجةِ الغليانِ

تعلُّمتَ في الصفِّ الحادي عشرَ أن درجةَ غليانِ سائل هي درجةُ الحرارةِ التي يتساوى فيها ضغطُّهُ البخاريُّ مع الضغطِ الجويِّ. لذا، فإن التَّغيُّرَ فِي الضغطِ البخاريِّ للسائل يسبِّبُ تغيُّرًا مرافقًا في درجة الغليان. وكما ذُكر سابقًا، فإن الضغطَ البخاريَّ لمحلول يحتوي على مذاب غير متطاير هو أقلُّ من الضغطِ البخاريِّ للمذيبِ النقيِّ. وهذا يعنى أن طاقةً أكبرَ ستلزمُ لرفع الضغطِ البخاريِّ للمحلولِ كي يتساوى مع الضغطِ الجوّيِّ. لذلك، فإن درجة غليان المحلول أعلى من درجة غليان المذيب النقيِّ.

يعرَّفُ ثابتُ درجة الغليان المولائيّ molal boiling-point constant بأنه الارتفاعُ في درجةِ الغليانِ لمذيب في محلول تركيزُهُ 1 مولل ويحتوي على مذابِ غير متطاير ولا إلكتروليتيِّ. وقد وُجِدَ عمليًّا أن الارتفاعَ في درجةِ غليانِ محلولِ مائيٌّ تركيزُهُ 1مولل، ويحتوى على أيِّ مذابِ لاإلكتروليتيِّ، هي 0.51°C. لذلك، فإن ثابتَ درجةِ الغليانِ المولاليِّ للماء هو C/m المولاليِّ للماء هو

وهكذا فإن قيمَ ثابتِ درجةِ الغليانِ المولاليِّ تختلفُ تبعًا الاختلافِ المذيباتِ. يتضمَّنُ الجدول 2-2 بعضَ قيم أخرى لـ K_b ، وهي، كقيم ثابتِ درجةِ التجمُّّدِ المولاليِّ، أكثرُ دقَّةً في المحاليل المخفّفة.

يُعرَّفُ ارتفاعُ درجة الغليان boiling-point elevation، بأنه الفرقُ بين يُعرَّفُ ارتفاعُ درجة الغليان درجتَىْ غليانِ المذيبِ النقيِّ ومحلول مذاب لاإلكتروليتيِّ في ذلك المذيب، وتتناسبُ قيمةُ الارتضاع في درجة الغليان طرديًا مع التركيز المولاليِّ لذلك المحلول. ويمكنُّ حسابُّ الارتفاع في درجة الغليان من خلال المعادلة التالية:

$$\Delta t_b = K_b m$$

 \cdot °C $\rightarrow \cdot \Delta t_h$

سألة نموذجية	5-2 2
	ما قيمةُ ارتفاعِ درجةِ غليانِ محلولٍ مكوَّنٍ من £ 20.1 من مذابٍ لاإلكتروليتيّ أُذيبَتْ في £ 400.0 من الماءِ الكتلةُ المؤليّةُ للمذابِ هي £ 62.0.
الحلّ	
حلِّلْ	المعطى: كتلةُ المذابِ = 20.1 g
	الكتلةُ الموليَّةُ للمذابِ = 62.0 g
	كتلةُ المذيبِ وهويتُه = 400.0 g ماء
	المجهول: قيمةُ ارتفاعِ درجةِ الغليانِ
خطّط	جدً في الجدول 2-2 قيمةً ثابتِ درجةِ الغليانِ المولاليِّ، K_b ، للماءِ. لكي تستخدم معادلةَ ارتفاعِ درجةِ الغليانِ،
	ىلزمُك تحديدُ مولاليَّة المحلول. $\Delta t_b = K_b m$

$$(g)$$
 كَتْلَةُ الْمُذَابِ (g) الْكَتْلَةُ الْمُذَابِ (g) الْكَتْلَةُ الْمُذَابِ (g) الْكَتْلَةُ الْمُذَابِ (g) الْكِتْلَةُ الْمُذَابِ (g) الْكِتْلَةُ الْمُذَابِ (g) كَمِّيَّةُ الْمُذَابِ (g) الْمُؤْلُونَةُ (g) (g) كَتْلَةُ الْمُذَابِ (g) مَذَابِ (g)

مذاب =
$$\frac{1 \text{ mol}}{62.0 \text{ g}}$$
 مذاب = مذاب مذاب مذاب

$$\frac{0.324 \; \mathrm{mol}}{1 \; \mathrm{mol}} \times \frac{0.324 \; \mathrm{mol}}{1 \; \mathrm{kg}} = 0.810 \; \frac{1 \; \mathrm{mol}}{1 \; \mathrm{kg}} = 0.810 \; \frac{1 \; \mathrm{mol}}{1 \; \mathrm{kg}} = 0.810 \; m$$

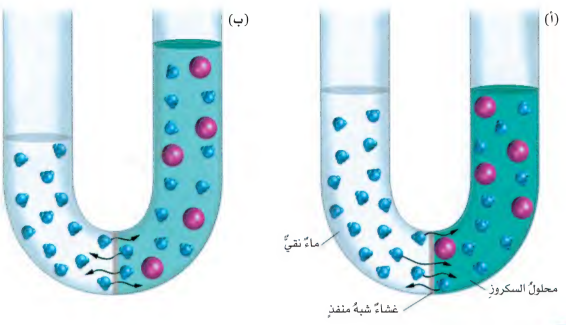
$$\Delta t_b = 0.810 \, \text{m} \times 0.51 \, \text{°C/m} = 0.41 \, \text{°C}$$

تمارينُ تطبيقية 1. يحتوى محلولٌ على g من السكروز $C_{12}H_{22}O_{11}$ كمذاب لاإلكتروليتيِّ في الجواب و 500.0 من الماءِ. ما قيمةُ الارتفاع في درجة غليان المحلول؟ 0.15°C .1 يحتوى محلولٌ على $9 450.0 \, \text{g}$ من السكروز $C_{12}H_{22}O_{11}$ كمذاب لاإلكتروليتيٍّ في 102.7°C .2 250.0 g من الماء. ما قيمةُ درجة غليان المحلول؟ 3. إذا بلغَتَ قيمةُ ارتفاع درجة غليان محلول مائيٍّ، يحتوي على لاإلكتروليت غير 2.0 m .3 متطاير، C°1.02°C، فما قيمةٌ مولاليَّةِ المحلولِ؟ 4. تبلغُ درجةُ غليانِ محلولٍ مائيٍّ، يحتوي على الإالكتروليتٍ غير متطايرٍ، £100.75. 0.75°C .i .4 أ. ما قيمةُ ارتفاع درجة الغليان؟ ب. 1.5 m ما قيمةُ مولاليَّةُ المحلول؟

الضغطُ الأسموزيُّ

يوضحُ الشكلُ 2-7 خاصَّةً تجميعيَّةً أخرى إذ يَظهرُ محلولُ السكروزِ مفصولاً عن الماءِ semipermeable membrane النقيِّ بغشاء شبهِ منفذٍ. ويسمحُ الغشاءُ شبهُ المنفذِ مستوى محلولِ بعض جسيماتِ المحلولِ ويمنعُ مرورَ البعض الآخرِ. الملاحظُ أن مستوى محلولِ السكروزِ سيرتفعُ في الأنبوبِ وصولاً إلى مستوى معيَّن فما الذي يسبِّبُ ارتفاعَ مستوى هذا المحلول؟

يسمحُ الغشاءُ شبهُ المنفذِ بمرورِ جزيئاتِ الماءِ، ولا يسمحُ بمرورِ جزيئاتِ السكروزِ، وتسمحُ جزيئاتُ السكروزِ من جانبِ المحلولِ بأن يرتطمَ بالغشاءِ عددٌ من جزيئاتِ الماءِ المقلِّ من عددِ جزيئاتِ الماءِ من جانبِ الماءِ النقيِّ في الفترةِ الزمنيَّةِ نفسِها، لذلك يكونُ معدَّلُ انتقالِ جزيئاتِ الماءِ من جهةِ الماءِ النقيِّ إلى جهةِ محلولِ السكروزِ أكبرَ من معدَّلِ انتقالِها من الجهةِ الأخرى. يؤدي هذا الاختلافُ في معدَّل انتقالِ جزيئاتِ الماءِ إلى



- رمزٌ استخدم لتمثيل السكروز ₁₁ C₁₂H₂₂O
 - H₂O رمزُ استخدِمَ لتمثيل الماءِ O

الشكل 2-7 (أ) عندما يُفصَلُ الماءُ النقيُّ عن محلولِ السكروز المائيِّ بغشاء شبه منفذ تنحصر حركة جزيئات الماء في عبورها للغشاء من جهةِ الماءِ النقيِّ إلى جَهةِ المحلولِ المائي. (ب) يرتفعُ مستوى المحلول حتى يتساوى الضغط الذى يمارسه ارتفاعُ عمودِ المحلولِ مع الضغطِ الأسموزي. عند هذه النقطة يتساوى عددُ جزيئاتِ الماءِ الداخلةِ وعددُ جزيئاتِ الماءِ الخارجةِ عبر الغشاءِ.

ارتفاع مستوى الماء في جهة محلول السكروز. ويستمرُّ ارتفاعُ مستوى المحلول حتى يصبح الضغطُّ الذي يمارسُهُ ارتفاعُ المحلولِ كبيرًا إلى درجةِ تكفى لدفع جزيئاتِ الماءِ رجوعًا عبر الغشاء بمعدَّل يساوى معدَّلَ انتقال جزيئاتِ الماء من جهةِ الماءِ النقيِّ.

حركةُ انتقال جزيئات المديب عبرَ الغشاء شبه المنفد من جهة تركيز المداب الأقلِّ إلى جهة تركيزه الأعلى تسمّى الأسموزية أو التناضح osmosis. وتحصلُ الأسموزيَّةُ ما دامَ يوجدُ محلولانِ مختلفان في تركيزهما ومنفصلان بعضُهما عن بعض بغشاء شبه منفذِ. والضغطُ الأسموزيُّ osmotic pressure هو الضغطُ الخارجيُّ الذي يلزمُ لإيقافِ عمليَّةِ الأسموزيَّةِ (التناضح). وفي المثالِ السابق تسبِّبُ الأسموزيَّةُ ارتفاعَ مستوى سطح المحلول إلى أن يوفِّرَ ارتفاعٌ المحلول ضغطًا كافيًا لإيقافِها. وبما أن الضغطَ الأسموزيُّ يعتمدٌ على تركيز المحلول ِلا على نوع جسيماتِ المذابِ، فالظاهرةُ الأسموزيَّةُ خاصَّةٌ تجميعيَّةً. وكلما زاد تركيزُ المحلولِ زاد الضغطُ الأسموزيُّ للمحلولِ.

إن تنظيمَ الأسموزيَّةِ من الأمور الحيويَّةِ في حياةِ الخليَّةِ. وبما أن غشاءَ الخليَّةِ هو غشاءٌ شبه منفذ، فإن الخليَّة تفقدُ بعضًا من الماء وتتقلَّصُ عندما توضعٌ في محلول عالى التركيز. وهي تمتصُّ الماءَ وتنتفخُ عند وضعِها في محلولٍ قليل التركيز. لكن الحيواناتِ الفقاريَّةَ تقى خلاياها من عمليَّةِ التقلُّص والانتفاخ بواسطةِ الدم واللمفِ المحيطَينِ بِها. والدمُ واللمفُ لهما تركيزان يشبهان التركيزَ داخلَ الخليَّة.

الإلكتروليتاتُ والخصائصُ التجميعيَّةُ

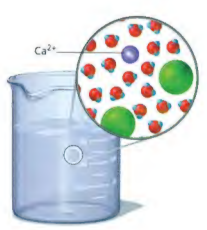
وجد أن موادً معينةً تسبّبُ انخفاضًا في درجة تجمُّد مذيبٍ أو ارتفاعًا في درجة غليان مذيبٍ أكثرَ من المتوقَّع فعلى سبيل المثال يخفضُ محلولُ كلوريد الصوديوم مذيبٍ أكثرَ من المتوقَّع فعلى سبيل المثال يخفضُهُ محلولُ السكروزِ بالتركيزِ نفسِه $0.1~m~{\rm NaCl}$ ويخفضُ محلولٌ من كلوريدِ الكالسيوم $0.1~m~{\rm CaCl}_2$ ، درجة تجمُّدِ المذيبِ ثلاثة أمثال ما يخفضُهُ محلولٌ السكروزِ بالتركيزِ نفسِه، وإن التأثيرَ على رفع درجاتِ الغليانِ يماثلُ التأثيرَ على خفض درجاتِ التجمُّدِ.

ولكي تفهم سبب هذه التأثيرات قارن سلوك السكروز مع كلوريد الصوديوم في المحلول المائي في في المحلول المائي في في في في المحلول المائي في في في في أن المحلول المائي في في في في أن المحلول في في في أن المحلول في في أن المحلول في في أن المحلول في في أن أن المحلول وهو الكتروليت قوي أن كل أن أن المحلول ونتج أن أن المحلول وهما أن أن المحلول وهما أن أن المحلول المح

الكيمياء تطبيقياً

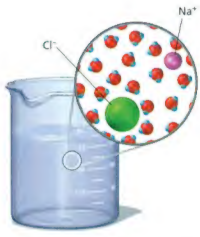
تنقبةُ الماء بعملية الأسموزية العكسية (التناضح العكسيّ) تستخدمُ الأسموزيَّةُ العكسيَّةُ (التناضحُ العكسيُّ) في تنقيةِ المياهِ، لأنها تعملُ على إزالةِ عددِ من الملوِّثاتِ بتكلفةِ قليلةِ نسبيًّا. يمكنُ عكسُ عمليَّةِ الأسموزيَّةِ من خلال ممارسة ضغط أعلى من الضغط الأسموزي على محلول مائي. يؤدى ذلك إلى تسرِّب جزيئاتِ الماءِ، دون جزيئاتِ المذابِ فيه، عبر غشاءِ شبهِ منفذ. وتستخدم معظم محطات تحلية المياهِ في العالم عملية الأسموزية العكسية في إزالة الأملاح من مياه البحر لإنتاج ملايين الأمتار المكعبة من الماء الصالح للشرب يوميًّا. ومن الاستخدامات التقنية الأخرى لظاهرة الأسموزيَّة العكسيَّة، بالإضافة إلى تحلية مياه البحر، تنقية مياه الصرف وتحويلها إلى مياه مكرّرة صالحة للاستخدام.

الشكل 8-2 قارنْ بين أعدادِ الجسيماتِ المنتَجةِ من وحداتِ صيغِ المذاباتِ الثلاثة. تعتمدُ الخصائصُ التجميعيَّةُ على التركيزِ الكلِّيِّ للجسيماتِ.



محلولٌ كلوريدِ الكالسيومِ

محلولٌ كلوريدِ الصوديومِ $NaCl(s) \stackrel{\text{H}_2O}{\Longrightarrow} Na^+(aq) + Cl^-(aq)$



محلولٌ السكروذِ

C12H22O11

 $C_{12}H_{22}O_{11}(s) \stackrel{H_2O}{\Longrightarrow} C_{12}H_{22}O_{11}(aq)$

 $\operatorname{CaCl}_2(s) \xrightarrow{\operatorname{H}_2\operatorname{O}} \operatorname{Ca}^{2+}(aq) + 2\operatorname{Cl}^-(aq)$

قيمٌ محسوبةٌ لحاليلَ إلكتروليتيَّةِ

تذكّر أن الخصائصَ التجميعيَّةَ تعتمدُ على التركيزِ الكلّيِّ لجسيماتِ المذابِ، بغضِّ النظرِ عن نوعيتِه. إن التغيُّراتِ في الخصائصِ التجميعيَّةِ للمحاليلِ، التي سبَّبتُها الإلكتروليتاتُ، تتناسبُ طرديًّا مع التركيز المولاليِّ الكلِّيِّ للجسيماتِ المذابةِ جميعًا، وليس لوحداتِ الصيغةِ. فمن المتوقّعِ أن يكونَ تأثيرٌ التركيزِ المولاليِّ لمحلولِ كلوريدِ الصوديومِ على الخصائص التجميعيَّة ضَعفَ تأثير محلول السكروز بالتركيز نفسِه. ولكن ماذا بالنسبة إلى نيترات الباريوم، ${\rm Ba(NO_3)_2}$ من المعروف أن كلَّ أن كلَّ من نيترات الباريوم يُنتِجُ mol 3 من الأيوناتِ في المحلول.

$$Ba(NO_3)_2(s) \rightarrow Ba^{2+}(aq) + 2NO_3^-(aq)$$

فالمتوقَّعُ، أن تقلِّلَ نيتراتُ الباريوم، الذائبةُ في محلولٍ ذي مولاليَّةٍ معيَّنةٍ، درجةَ تجمُّدِ المذيب بمقدارِ ثلاثة أمثال ما يقلُّكُ مذابٌ لاإلكتروليتيُّ عند ذوبانه في المذيب نفسه وبالتركيز المولاليِّ نفسِه.

1.00 kg H₂O

	The same of the sa	X. 7. 7.
,	مألةً نموذجية	مد
ما التغيرُ المتوقَّعُ في درجةِ تجمُّدِ المَاءِ في محلولٍ مِكوَّنٍ من 62.5 من نيتراتِ الباريوم، Ba(NO ₃) ₂ ،		
و 1.00 kg من الماءِ؟		
	الحلّ	
$Ba(NO_3)_2$ من وصيغتُه = $62.5 g$ من المعطى: كتلةُ المذاب وصيغتُه	حلِّلْ	1
كتلةُ المذيبِ وهويتُه = 1.00 kg من الماءِ		
$\Delta t_f = K_f m$		
المجهول: قيمةُ انْخفاض درجةِ التجمُّدِ المتوقَّعةُ		
·	خطِّطْ	2
يمكنُ حسابُ المولاليةِ بتحويلِ كتلةِ المذابِ إلى مولات، ثم تقسيم ذلك على عددِ كيلوجراماتِ المذيبِ. أُخِذَتُ هذه	خطط	2
المولاليَّةُ على أساس وحدةِ صيغةِ Ba(NO ₃) ₂ ، ويجبُّ تحويلُها إلى مولاليَّةٍ على أساس عددِ الأيوناتِ المتفكِّكةِ فِي		
المحلول. لذلك، يجبُّ ضربُّها في عددِ مولاتِ الأيوناتِ الناتجةِ من مولٍ واحدٍ من وحدةِ الصيغةِ. نستخدِمُ المولاليَّةَ المعدَّلةَ هذه بعدئذٍ لنحسبَ مقدارَ انخفاض درجةِ التجمُّدِ.		
•		
$\frac{(g)}{\log l}$ مولاليَّةُ المحلول $\frac{(mol)}{\log l} = \frac{1}{\log l}$ مولاليَّةُ المحلول والكتلةِ الموليَّةِ للمذابِ $\frac{(g)}{(g)}$		
$\left(rac{^{ m oC} ullet { m kg H}_2 { m O}}{ m mol} ight)$ مولاليَّةُ المحلول $ imes \left(rac{ m mol}{ m kg} ight)$ تحويل المولاليَّة بالمحلول مولاليَّة المحلول مولاليَّة المحلول المولاليَّة المولاليُّة الم		
 المار المحمد المار المحمد المح		
تشبهُ هذه المسألةُ ما جاءَ في المسألةِ النموذجيَّةِ 2-5، غيرَ أن المذابَ أيونيُّ وليس جزيئيًّا. وبذلك، يساوي عددُ		
الجسيماتِ في المحلولِ عددَ أيوناتِ المذابِ.		
$62.5 \text{ g Ba(NO}_3)_2$ mol Ba(NO ₃) ₂ 0.239 mol Ba(NO ₃) ₂	احسب	3

 $\times \frac{32}{261.35 \text{ g Ba(NO}_3)_2}$

kg H₂O

 $Ba(NO_3)_2(s) \rightarrow Ba^{2+}(aq) + 2NO_3^{-}(aq)$

كلُّ وحدةِ صيغةٍ لنيتراتِ الباريوم تنتجُ ثلاثةَ أيوناتٍ في المحلول.

$$\frac{0.239 \text{ mol Ba(NO}_{3})_{2}}{\text{kg H}_{2}\text{O}} \times \frac{1.86^{\circ}\text{C} \cdot \text{kg H}_{2}\text{O}}{\text{mol Ba(NO}_{3})_{2}} \times \frac{-1.86^{\circ}\text{C} \cdot \text{kg H}_{2}\text{O}}{\text{mol ba(NO}_{3})_{2}} = -1.33^{\circ}\text{C}$$

اختُصرت الوحداتُ بشكل صحيح لإعطاء الجواب المتوقَّع بـ °C. وقد قُرِّبَ الجوابُ بشكل صحيح إلى ثلاثة أرقام معنويَّة.

الجواب	ما مقدارُ انخفاض درجة التجمُّد المتوقّع لمحلول يحتوي على 2.0 mol من	.1	تمارين تطبيقية
−7.4°C .1	كبريتاتِ المغنيسيومُ ِذائبةً في £ 1.0 kg ماء؟		
2.6°C .2	ما مقدارُ ارتفاع درجة ِ الغليانِ المتوقَّع ِ للماءِ في محلول ٍ يحتوي على g 150	.2	
	من كلوريدِ الصوديومِ ذائبةً في 1.0 kg ماء؟		
0.054 m NaCl 3	إذا كانت درجةً التجمُّد ِ لمحلول مائيٍّ لكلوريد ِ الصوديوم -0.20° ، فما	.3	
	مولاليَّةُ هذا المحلولِ؟		

قيمٌ فعليَّةٌ لِحَالِيلٌ إلكتروليتيَّةٍ

من المهمِّ التذكّرُ أن القيمَ التي تمَّ حسابُها أعلاهُ هي قيمٌ تقريبيَّةُ متوقَّعةٌ. فكما ذُكرَ، إن محلولَ m 0.1 m معلولِ 0.1 m معلوريدِ الصوديوم يخفضُ درجةَ التجمُّدِ ضعفَ ما يخفضُهُ محلولُ 0.1 m 0.1 m من السكروزِ. إن القيمَ الفعليَّةَ للخصائصِ التجميعيَّةِ للإلكتروليتاتِ القويَّةِ كلِّها هي تقريبًا ما تتوقَّعُهُ اعتمادًا على عددِ الجسيماتِ التي تنتجُها في المحلولِ. وقد أُعطيتَ بعضُ الأمثلةِ في الجدولِ 2-3. إن انخفاضَ درجةِ تجمَّد يسبِّبُهُ مركَّبٌ ينتجُ أيونينِ لكلِّ وحدةِ صيغةٍ ، يساوي ضعفَ ما يسببُهُ مركّبٌ لاإلكتروليتيُّ في المذيبِ نفسِه. وإن انخفاضَ درجةِ تجمد يسببُّهُ مركَّبٌ يُنتجُ ثلاثةَ أيوناتٍ لكلِّ وحدةِ صيغةٍ يساوي ثلاثةَ أمثالِ ما يسببُّهُ مركَّبٌ لاإلكتروليتيُّ في المذيبِ نفسِه.

أيونيَّة	لذابات	مائيَّة ,	لمحاليل	لتجمّد	درجة	انخفاض	الجدول 2-3

	التركيز	المقيسة Δt_f	لحلول Δt_f	المقيسةُ لمحلول Δt_f
المذاب	(m)	(°C)	لاإلكتروليتيًّ (°C)	لحلول Δt_f لحلول لا الكتروليتيّ
KCl	0.1	-0.345	-0.186	1.85
	0.01	-0.0361	-0.0186	1.94
	0.001	-0.00366	-0.00186	1.97
$MgSO_4$	0.1	-0.225	-0.186	1.21
	0.01	-0.0285	-0.0186	1.53
	0.001	-0.00338	-0.00186	1.82
BaCl ₂	0.1	-0.470	-0.186	2.53
	0.01	-0.0503	-0.0186	2.70
	0.001	-0.00530	-0.00186	2.84



الأملاحُ التي تُرشُّ على الطرق الجليديَّة هي إلكتروليتاتٌ. وظيفةُ هذه الأملاح خفضُ درجةٍ تجمدُّ الماءِ وبالتالي انصهارُ الثلج.

راجع القيم المعطاة في الجدول 2-3 للمحلول KCl تجد أن انخفاض درجة تجمُّد محلول $0.1\ m\ KCl$ هو أكبرُ فقط بالمحلول $0.1\ m\ KCl$ مرَّة من انخفاض درجة تجمُّد محلول لإالكتروليتيٍّ، وكلَّما قلَّ التركيزُ اقتربتَ قيمةُ انخفاض درجة التجمُّد من ضعفَيْ قيمة انخفاض المحلول اللاالكتروليتيِّ.

إن الفرق بين القيمتَينِ المتوقَّعةِ والمقيسةِ سببُهُ قوى التجاذبِ الموجودةُ بين الأيوناتِ المتفككةِ في المحلولِ المائيِّ. إذ إن تجاذبَ الأيوناتِ في المحاليلِ العاليةِ التركيزِ أكبرُ من تجاذبها في المحاليل المخفَّفة.

وتُجذبُ الأيوناتُ ذاتُ الشحنةِ الأعلى الأيوناتِ الأخرى بقوةٍ شديدةٍ. لذلك تتجمَّعُ اكثرَ ويكونُ لها تركيزُ مؤثِّرٌ أقلُّ من تركيزِ الأيوناتِ ذاتِ الشحنةِ الأصغرِ. وعلى سبيل المثالِ، الأيوناتُ التي يكوِّنُها MgSO لها شحنتان +2 و -2 والأيوناتُ التي يكوِّنُها KCl لها شحنتان +1 و -1. لاحظ أن محلول MgSO في الجدول 2- 2 لا تنخفضُ درجةُ تجمُّدِهِ بقدر ما تنخفضُ درجةُ تجمُّدِه محلول KCl ذي التركيز نفسِه.

مراجعةُ القسم 2-2

- ما الخصائصُ التجميعيَّةُ المتوقَّعُ ظهورُها في الحالاتِ التاليةِ؟
- أ. إضافة مادة مضادة للتجمع إلى نظام التبريد في سيارة عندما تنخفض درجة حرارة الهواء إلى ما دون الصفر المئوي.
- ب. انصهارٌ الثلم على جانبي الطرقات بعد رشِّ الملح فوقّه.
- 2. أذيبَ mol من مذابٍ لاإلكتروليتيٍّ في 1 من مذيبٍ مجهولٍ فإذا صارَ المحلولُ يتجمُّدُ دون درجة تجمدهِ العادية بـ 7.8°C، احسبُ ثابتَ درجة التجمُّدِ المولاليِّ للمذيبِ المجهولِ. ما هويةُ المذيبِ؟
- 3. إذا فُصِلَ محلولانِ متساويا الكمِّيَّةِ موجودانِ فِي أنبوبِ بشكل الحرفِ U بغشاءٍ شبهِ منفذٍ، فأيُّ مستويَى المحلولَينِ

- يرتفعُ: مستوى الأكثر تركيزًا أم مستوى الأقلِّ تركيزًا؟
- 4. أ. احسب مقدار الانخفاض المتوقّع في درجة تجمُّد محلول من .0.200 m KNO
 - ب. هل تقاربُ القيمةُ المحسوبةُ مقدارَ الانخفاضِ الفعليِّ لدرجةِ تجمُّدِ المحلولِ؟ علِّل السببَ.

تفكيرٌ ناقد

5. علاقاتُ استدلاليَّة: تبلغُ قيمُ انخفاضِ درجاتِ تجمُّدِ المحاليلِ أ، ب، ج، على التوالي $2^{\circ}C_{-}$ ، $2^{\circ}C_{-}$ ، $-4.1^{\circ}C_{-}$ توقَّعُ تسلسلَ ارتفاعِ درجاتِ غليانِ هذه المحاليلِ من القيمةِ الصغرى إلى الكبرى. فسِّرِ السببَ في هذا التسلسلِ.

مراجعةُ الفصل 2

ملخص الفصل

- 1-2 عمليةٌ فصل الأيوناتِ التي تتمُّ عند ذوبانِ مادةٍ صلبةٍ أيونيَّةِ تسمَّى التفكُّكَ.
- عند خلط محلولين أيونيَّين مختلفَين يمكنُّ أن يتكوَّنَ راسبٌ بتفاعل أيوناتٍ من المحلولَين لتكوين مركَّبٍ غير قابل للذوبان.
- تتضمَّنُ المعادلةُ الأيونيَّةُ الصرفةُ لتفاعل في محلول مائيٍّ، المركَّباتِ والأيوناتِ التي تتغيَّرُ كيميِّائيًّا في التفاعل فقط. والأيوناتُ المتفرِّجةُ هي الأيوناتُ التي لا تشتركُ في هذا التفاعل.

المضردات

- (39) dissociation التفكُّك المعادلةُ الأيونيَّةُ الصرفةُ (43) net ionic equation
- التأيُّن ionization (45) أيونُ الهيدرونيوم hydronium ion أيونُ الهيدرونيوم

الأيوناتُ المتفرِّحةُ spectator ions (43)

(46) strong electrolyte الإلكتروليتُ القوىُّ القوىُّ

• عمليةُ تكوين الأيوناتِ من المركّباتِ الجزيئيَّةِ تسمّى التأيُّنَ. قد يتأيَّنُ المركَّبُ الجزيئيُّ في المحلول المائيِّ إذا

لجزيئات المذاب.

غير متطايرةٍ.

• يسمّى أيونٌ +H₃O أيونَ الهيدرونيوم.

كانتُ قوى الجذب التي تمارسُها جزيئاتُ الماء القطبيَّةُ من القوَّةِ بحيثُ تكسرُ الروابطَ التساهميَّةَ-القطبيَّةَ

• يوجدُ الإلكتروليتُ القويُّ الذائبُ على شكل أيونات في

الإلكتروليت الضعيف الذائب كأيونات في محلول مائيٍّ.

وانخفاض درجة تجمُّد المذيبات المحتوية على مذابات

• تقلُّ قيمٌ الخصائص التجميعيَّة في المحاليل الإلكترولينيَّة،

عدا المحاليل المخفَّفة كثيرًا، عما هو متوقَّعٌ بسبب قوى

• للإلكتروليتات تأثيرٌ على درجتى غليان المذيبات

وتجمُّدها أكبرٌ من تأثير الموادِّ اللاإلكتروليتيَّة.

التجاذب بين الأيونات في المحلول.

محلول مائيٍّ، بينما توجدٌ كمّيَّةُ ضئيلةٌ فقط من

(47) weak electrolyte الإلكتروليتُ الضعيفُ

- تعتمدُ الخصائصُ التجميعيَّةُ للمحاليل على العددِ الكلِّيِّ لجسيمات المذاب الموجودة في المحلول. الخصائصُ التجميعيَّةُ للمحاليل تتمثَّلُ في ارتفاع درجةِ الغليان وانخفاض درجة التجمُّد وانخفاض الضغط البخاريِّ والضغط الأسموزيِّ.
- يستخدَمُ كلُّ من ثابتِ درجةِ الغليانِ المولاليِّ وثابتِ درجةِ التجمُّد المولاليِّ لحساب مقدار ارتفاع درجة الغليان

المفردات

الخصائصُ التجميعيَّةُ (50) colligative properties المادةُ غيرُ المتطايرة (50) nonvolatile substance ثابتُ درجة التجمُّد المولاليِّ (51) molal freezing-point constant, K_f

انخفاض درجة التجمُّد (51) freezing-point depression, Δt_f ثابتُ درجةِ الغليانِ المولاليِّ (54) molal boiling-point constant, K_b ارتفاعُ درجةِ الغليانِ (54) boiling-point elevation, Δt_b

الغشاءُ شبهُ المنفذ (55) semipermeable membrane الأسموزيَّة osmosis (56) الضغطُّ الأسموزيُّ osmotic pressure (56)

درجةُ التجمُّدِ (°C)	(g) دلاا	المذاب (mol)	المذيب
-5.58	1000	1.00	X
-1.86	1000	1.00	Y
-3.72	1000	1.00	Z

- أيُّ العبارات التالية غيرٌ صحيحة؟
- المذاباتُ الثلاثةُ جميعُها لاالكتروليتيَّةُ.
- ب. المذابُ X يمكنُ أن يكونَ رCa(NO₃)₂.
 - ج. المذابُ Y يمكنُ أن يكونَ سكروزًا.
 - د. المذابُ Z يمكنُ أن يكونَ KCl.
- 7. أيُّ المحاليل الموصوفة في الجدول المبيَّن في السؤال 6، له درجةٌ غليان أعلى؟
 - أ. محلولُ المذاب X.
 - ب. محلولُ المذاب Y.
 - ج. محلولُ المذاب Z.
 - د. المحاليلُ جميعُها ذاتُ درجة غليان واحدة.

مراجعة المفاهيم

- 8. كم مولاً من الأيونات في L من محلول KCl، وكم مولاً من الأيونات في 1 L من محلول $Mg(NO_3)_2$ إذا كان تركيزُ كلِّ منهما M 1؟
 - 9. موظِّفًا الجدول 2-1، توقُّعُ أيُّ المركَّباتِ التاليةِ قابلةً للذوبان في الماء، وأيُّها غيرٌ قابلة للذوبان:
 - Pb(ClO_3)₂.9
- KCl .i
- $(NH_4)_2S$.
- ب. NaNO₃
- ح. PbCl₂ (في ماء بارد)
- ج. AgCl
- ط. FeS
- BaSO₄ ..
- $Al_2(SO_4)_3$.
- $Ca_3(PO_4)_2$.
- 10. ما المعادلةُ الأيونيَّةُ الصرفةُ؟
 - 11.أ. ما التأيُّنُ؟
- ب. ميِّزَ بين التأيُّن والتفكُّكِ.
- 12. أ. عرِّفِ الإلكتروليتَ القويُّ والإلكتروليتَ الضعيفَ، وميِّزُ
 - ب. هاتِ مثالَينِ على كلِّ نوعٍ.
 - 13. ما الذي يحِّدُ قوةَ المذاب كإلكتروليت؟

اختيارٌ من متعدّد

- 1. حمض الأسيتيك الكتروليت ضعيف لأنه
 - أ. يمتزجُ مع الماءِ.
- ب. يكوِّنُ أيوناتِ الهيدرونيوم والهيدروكسيدِ في المحلولِ
 - ج. يخفضُ درجةَ تجمُّدِ الماءِ.
 - د. يتأيَّنُ قليلٌ منه في المحلولِ المائيِّ.
- 2. أيُّ المحاليل التاليةِ يحتوي على أعلى تركيزِ من أيوناتِ الهيدرونيوم، +H₃O؟
- 0.10 M CH₃COOH .₹
- i. 0.10 M HCl
- د. 0.10 M NaCl
- ت. 0.10 M HF
- 3. أيُّ من التالي يُعدُّ أحسنَ تمثيلاً لتفاعل الترسيبِ الذي يحدثُ لدى مزج محلولَين ِمائيَّين ِمن كربوناتِ الصوديوم وكلوريد الكالسيوم؟
 - $Na^+(aq) + Cl^-(aq) \rightarrow NaCl(s)$.
 - $2\text{Na}^+(aq) + \text{CO}_3^{2-}(aq) + \text{Ca}^{2+}(aq) + \dots$ $2Cl^{-}(aq) \rightarrow CaCO_{3}(s) + 2NaCl(s)$
 - $Ca^{2+}(aq) + CO_3^{2-}(aq) \rightarrow CaCO_3(s)$.
 - د. لا يحدثُ تفاعلُ ترسيب.
 - 4. أيٌّ من التالي لا يمثِّلُ خاصةً تجميعيَّةً للمحاليل.
 - أ. المولاليَّة.
 - ب. انخفاض الضغط البخاريّ.
 - ج. ارتفاعُ درجةِ الغليانِ.
 - د. الضغطُ الأسموزيُّ.
- $^{\circ}$.C₁₂H₂₂O₁₁ سكروز 0.1 mol على المحلولُ (أ) على .5 مذابِ في g من الماءِ. يحتوى المحلولُ (ب) على 0.1 mol من كلوريدِ الصوديوم NaCl ، في 500 من الماءِ. أيُّ من التعبيراتِ التاليةِ حولَ هذه المحاليل صحيحٌ؟ أ. لكلا المحلولين الضغطُ البخاريُّ نفسُه.
- ب. يغلى المحلولُ (أ) عند درجة حرارة أعلى من المحلول
- ج. يتجمدُ المحلولُ (أ) عند درجة حرارة أعلى من المحلول
 - د. يغلى المحلولان عند درجة الحرارة نفسها.
- 6. الجدولُ التالي يُظهرُ درجاتِ تجمُّدِ محاليل المذاباتِ الثلاثة X و Y و Z غير المتطايرة في الماء. (فيمة X للماء هى C/m°C. (−1.86°C).

مراجعة الفصل 2

- (II) كبريتيد البوتاسيوم + (aq) كلوريد الزئبق أ. ϕ ب. (aq) کلورید الکالسیوم + (aq)کربونات الصودیوم
- (II) وفوسفات الأمونيوم (aq) النحاس (aq) ج. (aq)
 - 23. حدِّدِ الأيوناتِ المتفرِّجةَ في التفاعل بين KCl و AgNO في محلول مائيً.
 - 24. يتفاعلُ كلوريدُ النحاس (II) ونيتراتُ الرصاص (II) في المحاليل المائيَّةِ بطريقةِ الاستبدالِ الثنائيِّ. اكتبِ المعادلةَ الكيميائيَّةَ الموزونةَ والمعادلةَ الأيونيَّةَ العامَّةَ والمعادلةَ الأيونيَّةَ الصرفةَ لهذا التفاعل.
 - 25. حدد قيمة الانخفاض لدرجة تجمُّد الماء في المحاليل التاليةِ: (انظر المسألةَ النموذجيَّة 2-3)
 - أ. محلول m 1.50 من السكروز $\mathrm{C}_{12}\mathrm{H}_{22}\mathrm{O}_{11}$ في الماءِ.
 - . ب. 171 من 1.00 kg ي $C_{12}H_{22}O_{11}$ من الماء
 - ج. 77.0 g من الماءِ. $C_{12}H_{22}O_{11}$ من الماءِ.
- 26. حدِّد مولالية كلِّ محلول يحتوي على لاإلكتروليتِ مجهول في الماءِ، إذا كان المعطى قيمَ انخفاض درجاتِ التجمُّدِ التاليةِ: (انظر المسألة النموذجيّة 2-4)
 - -0.930°C .i
 - ب. −3.72°C−
 - −8.37°C ._₹
 - $C_6H_{12}O_6$ محلولٌ يحتوي على $0.0~{
 m g}$ من الجلوكوزِ محلولٌ يحتوي على $0.0~{
 m g}$ 250.0 g من الماءِ.
 - أ. ما قيمةُ انخفاض درجة تجمُّد المذيب؟ ب. ما درجة تجمُّد المحلول؟
 - يلزمُ $\mathrm{C}_2\mathrm{H}_4(\mathrm{OH})_2$ يلزمُ يائم كم جرامًا من المادةِ المضادةِ للتجمُّد ي لكلِّ 500. g من الماء لمنعه من التجمُّد عند درجة حرارة \$-20.0°C
- .5.45°C عند درجة ِ حرارة ${\rm C_6H_6}$ عند درجة عند ثابنزينُ النقيُّ عند درجة عند مناب فإذا كانت درجة تجمُّد محلول يحتوي على 7.24 g من ي البنزين تساوي $^{\circ}$ C هن البنزين تساوي 115 g هن $^{\circ}$ C من البنزين تساوي ثابتَ درجةِ التجمُّدِ المولاليِّ للبنزينِ؟
- 30. إذا أذيبَ g 1.500 من مذاب، كتلتُّهُ الموليةُ g 125.0 هِ g 35.00 من الكافور (مادةٌ عطريَّةٌ)، فما درجةٌ تجمُّدِ المحلول الناتجةُ؟

- 14. ميّز بين استخدام الصفتين «قويِّ» و«ضعيف» وبين استخدام الصفتيّن «مخفّف» و«مركّز» عند توصيف المحاليل الإلكتروليتيَّةِ.
- 15. كيف يؤثِّرُ مذابُّ غيرٌ متطاير على خصائص المذيب
 - أ. الضغطُ البخاريُّ ج. درجة الغليان د. الضغطُ الأسموزيُّ ب. درجةُ التجمُّد
- 16. أ. ما الذي يسبِّبُ ارتفاعَ مستوى المحلول الأكثر تركيزًا عندما يُفصَلُ بين محلولَين مختلفي التركيز بغشاء شبه
 - ب. متى يتوقُّفُ مستوى المحلول عن الارتفاع؟
- ج. عندما يتوقَّفُ مستوى المحلول عن الارتفاع، ما المحصَّلةُ النهائيَّةُ لحركة جزيئاتِ الماءِ عبر الغشاءِ؟
- 17. أ. قارن بين تأثير المذاب الإلكتروليتي غير المتطاير وتأثير المذابِ اللاإلكتروليتيِّ غيرِ المتطايرِ على درجتَيِّ تجمُّدِ المذيبات وغليانها.
 - ب. لماذا يلاحظُ مثلُ هذا الاختلافِ؟
- 18. لماذا تختلف القيمة الفعليَّة لانخفاض درجة تجمُّد محلول إلكتروليتيِّ عن قيمة انخفاض درجة تجمُّده المحسوبة على أساس تركيز الجسيمات

مسائل

- 19. اكتب معادلة التفكُّك في الماء لكلِّ من المركَّبات الأيونيَّة التالية. (انظر المسألة النموذجيّة 2-1)
 - $MgCl_2$.
 - Na_2SO_4 ... $NaNO_3$...
- 20. حدد عدد المولات لكلِّ أيون تنتجُّهُ المركَّباتُ في السؤال 19، وكذلك العددَ الكلّيَّ لمولاتِ الأيوناتِ التي ينتجُها 1 mol من هذه المركَّباتِ المذابةِ في الماءِ.
- 21. اكتب معادلة التفكُّك في الماءِ لكلِّ مما يلي، ثم حدِّدِ العددَ الكلِّيُّ لمولات أيونات المذاب المتكوِّنة.
 - أ. 0.50 mol من نيترات السترونشيوم ب. 0.50 mol من فوسفات الصوديوم
- 22. مستخدمًا الجدول 2-1 اكتب المعادلة الكيميائيَّة الموزونة، والمعادلةَ الأيونيَّةَ العامَّة. حدِّد الأيونات المتفرِّجَة، والراسبَ المتوقَّعَ، ثم اكتب المعادلة الأيونيَّة الصرفة لكلِّ من
 - التفاعلاتِ التاليةِ: (انظرِ المسألة النموذجيَّة 2-2)

مراجعةُ الفصل 2

- 31. حدِّدُ قيمةَ ارتفاعِ درجةِ غليانِ الماءِ في كلِّ من المحاليلِ التاليةِ: (انظر المسألةَ النموذجيَّة 2-5)
 - أ. محلول m 2.5 جلوكوز، $C_6 H_{12} O_6$ ، هـ الماءِ.
 - ب. $2.20~\mathrm{g}$ من $\mathrm{C_6H_{12}O_6}$ من الماءِ.
- من $C_{12}H_{22}O_{11}$ من $C_{12}H_{22}O_{11}$ من الماءِ.
 - 32. حدد مولاليَّة المحلول المائيِّ ذي درجاتِ الغليانِ التاليةِ:
 - 100.25°C .i
 - ب. 101.53°C
 - ج. 102.805°C
 - 33. حددٌ قيمةَ التغيرِ المتوقَّع في درجةِ تجمُّدِ محلولِ مائيٍّ تركيزُه m 1.00 في الموادِّ الإلكتروليتيَّةِ التاليةِ: (انظرِ المسألة النموذجيَّة 2-6)
 - KI.
 - ب. CaCl
 - $Ba(NO_3)_2$.ج
- 34. ما التغيُّرُ المتوقَّعُ في درجةِ تجمُّدِ الماءِ في محلول_{، A}lCl₃ ما التغيُّرُ المتوقَّعُ في درجةِ تجمُّدِ الماءِ في محلول_{، 3}0.015 تركيزُه m
 - 35. ما درجةُ التجمُّدِ المتوقَّعةُ لمحلول يحتوي على .35 ما درجةُ التجمُّدِ المتوقَّعةُ لمحلول يحتوي على .85.0 g NaCl
- 36. حدِّدُ درجةَ الغليانِ المتوقَّعةَ لمحلول ناتج عن إذابةِ 25.0 g من كلوريدِ الباريوم في 0.150 kg من الماءِ.
 - 37. إذا كان التغيُّرُ في درجة غليان الماءِ في محلول يوديدِ البوتاسيوم °0.65، فكم يكونُ التركيزُ المولاليُّ ليوديدِ البوتاسيوم؟
- 38. إذا كانت درجةُ تجمُّد محلول مائيٍّ لنيترات الباريوم محلول مائيٍّ لنيترات الباريوم؟ -2.65°C
- 39. احسب درجة التجمُّد المتوقَّعة لمحلول يحتوي على 1.00 kg من الماء و 0.250 mol NaCl.
- 40. تشيرُ نتائجُ تجربة حول محلول مائيٍّ من MgI_2 تركيزُهُ m 1.00 m أن التغيُّر الحقيقيَّ في درجة تجمُّد الماء يبلغُ -4.78° جدُ قيمةَ التغيُّرِ المتوقَّعةَ في درجة تجمُّد الماءِ. اقترحُ سببًا مناسبًا للاختلاف بين القيم المتوقَّعة والمقيسةِ.

مراجعة متنوعة

41. إذا زُّوِّدُتَ بالمحاليلِ المائيَّةِ ذاتِ التركيزِ m 0.01 التاليةِ، رَبِّ المحاليلَ تصاعديًّا وفقًا للزيادةِ في تغيُّرِ درجةِ

- تجمُّدها.
- K_3PO_4 . NaI . i
- ب. CaCl_2 د. CaCl_2 (جلوکوز)
- 42. ما التركيزُ المولاليُّ لمحلول مائيٍّ من كلوريد الكالسيوم الذي يتجمُّدُ عند درجة حرارة ٍ 2.43°-؟
- 43. أ. اكتب المعادلة الكيميائيَّة بالصيغ الموزونة التي تبيِّنُ النواتج المتوقَّعة لتفاعل الاستبدال الثنائيِّ بين نيترات الكالسيوم وكلوريد الصوديوم.
- ب. حدد، مستخدمًا الجدول 2-1، هل يتكوَّنُ راسبٌ أم لا. ج. هل يحدثُ هذا التفاعل؟
- 44. اكتبَ معادلةً موزونةً لإظهارِ ما يحدثُ عند ذوبانِ بروميدِ الهيدروجينِ وتفاعلِهِ مع الماءِ. أدخِلُ أيونَ الهيدرونيوم في المعادلةِ.
 - 45. اكتب معادلة تفكُّكِ كلِّ مما يلي في الماءِ، ثم حدِّدِ العددَ الكلَّيَّ لمولاتِ أيوناتِ المذابِ المتكوِّنةِ.
 - أ. 0.275 mol من كبريتيد البوتاسيوم
 ب. 0.15 mol من كبريتات الألمنيوم
- محلول مكوَّنِ التغيُّر المتوقَّع في درجة غليانِ الماء في محلول مكوَّنِ من $2.00~{\rm kg}$ من $31.2~{\rm g}$ من $131.2~{\rm g}$ من الماء.
- 47. حمضُ النيتروزِ، HNO₂، إلكتروليتُّ ضعيفٌ، بينما حمضُّ النيتريكِ، HNO₃، إلكتروليتُّ قويُّ. اكتبَ معادلةً تمثَّلُ تأيُّنَ كلِّ منهما في الماءِ. ضمِّن المعادلة أيونَ الهيدرونيوم مع تحديدِ نوع السهم الأنسب في كلِّ معادلة.
 - 48. احسب درجة غليان محلول مائيًّ يحتوي على مركَّبِ الالكتروليتيُّ يتجمَّدُ عند درجة حرارة 0.51°C.
- 49. اكتبَ معادلةً موزونةً لتفكُّكِ كربوناتِ الصوديوم، Na₂CO₃ أيونٍ ينتجُ عند ذوبانِ Mo₂CO من كربوناتِ الصوديوم، ثم أحسبِ العددَ الكلّيَّ لمولاتِ الأيوناتِ.
 - 50. وظِّفِ المعلوماتِ الواردةَ في الجدول 2-1، واكتبِ المعادلةُ الأيونيَّةُ الصرفةَ للتفاعل التالي:
 - (II) فوسفات البوتاسيوم + (aq)نيترات الرصاص(aq)
- لتجمُّدِ المتوقَّعةَ لمحلول مائيٍّ يحتوي على من يحتوي على 15. المنية $268~{\rm g}$ من $268~{\rm g}$ من نيتراتِ الألمنيوم $3.50~{\rm kg}$ ياء.

تقويم بديل

57. أداء: استخدم بطارية جافة ذات جهد منخفض لتجميع جهاز توصيل. اطلب من المعلم عددًا من المحاليل المائيّة غير معروفةِ المكوِّناتِ وذاتِ المولاليَّةِ نفسِها. واستخدم الجهاز للتمييز بين الإلكتروليتِ واللاإلكتروليتِ، وصنتَّفِ المحاليلَ بحسبِ قدرتِها النسبيَّةِ على توصيل الكهرباءِ، من الأضعف إلى الأقوى. ثمَّ اكتب تقريرًا عن النتائج التي توصَّلْتَ إليها.

مشروع علمي

58. نفِّذُ مشروعًا علميًّا بعنوان «استقصاءٌ تأثير تركيز المذاب في درجاتِ غليانِ المحاليلِ الإلكتروليتيَّةِ واللاإلكتروليتيَّةِ».

تفكير ناقد

52. نماذجُ تطبيقية

- أ. تصورُ أنك تجرى تجربةً عمليَّةً لتحديد درجة تجمُّد، مستخدمًا محلولاً مائيًّا لـ KNO، وكانت درجةٌ التجمُّد المقيسةُ للمحلول 1.15°C. وباستخدام عيّنة ماءِ نقيٍّ سجَّلَ الترمومترُ نفسُهُ 0.25°C كدرجة تجمُّد لهذه العينة. حدِّد التركيزَ المولاليَّ لـ KNO3، مفترضًا عدم وجود قوى تجاذب بين الأيونات.
- ب. أنتَ غيرٌ مقتنع بالنتائج في الخطوةِ (أ) لأنك لا تعتقدُ بصواب إهمال تأثير التجاذب الأيونيِّ. فقرَّرتَ أخذَ عيّنة من المحلول حجمُّها 10.00 mL، وبعد تبخير الماء من المحلول حصلت على g 0.415 من KNO_3 . حدِّد التركيزَ المولاليَّ الحقيقيَّ لـ KNO_3 والنسبةَ المتويَّة للاختلاف بين التركيز المقيس لدى تحديد درجة التجمُّدِ والتركيز الحقيقيِّ لـ KNO₃، مفترضًا أن كثافة المحلول 1.00g/mL.
- 53. تحليلُ معلومات: يكونُ أحيانًا انخفاضُ درجة التجمُّد المقيسة لمحاليل الكتروليت أقلَّ من القيمة المحسوبة. لماذا؟ أين يكونُ الفرقُ أكبرَ: في المحاليل المركَّزةِ أم في المحاليل

بحث وكتابة

- 54. اكتب تقريرًا علميًّا لتقدير كمّيَّةِ الملح التي ترشُّها مدينة في منطقةٍ باردةٍ على طرقِها في فصل الشتاءِ. ما المشاكلُ البيئيَّةُ التي تنشأُ عن هذا الاستخدام للملح؟ ما بدائلُ الملح التي يمكنُ استخدامُها لانصهار الجليدِ والثلج؟
- 55. اكتب تقريرًا علميًّا عن دور الإلكتروليتات والمحاليل الإلكتروليتيَّة الموجودة في جسمك. وضمِّن تقريرَك وظيفة الإلكتروليتات في فاعليَّة الأعصاب والعضلات. ما المشاكلُ الصحيَّةُ التي يمكنُ أن تنشأ عن اختلال اتزان الإلكتروليتات في سوائل الجسم؟
- 56. اكتب تقريرًا علميًّا عن توظيف عملية التناضح العكسيِّ في الحصول على الماءِ العذبِ، وقارنٌ بين هذه الطريقةِ والأساليب الأخرى المتبعة في تحلية المياه.

الأحماض والقواعد



أغذيةٌ حمضيَّةُ الوسطِ

مؤشّراتُ الأداءِ

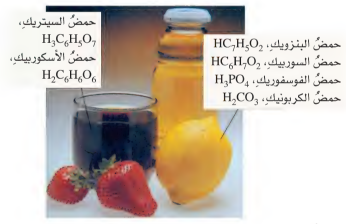
- يذكرُ الخصائصَ العامَّةَ لمحاليلِ
 الأحماض والقواعدِ المائيَّةِ.
 - يسمِّي بعضَ الأحماضِ الثنائيَّةِ الشائعةِ الشائعةِ وبعضَ الأحماضِ الأكسجينيَّةِ اعتمادًا على صيغها الكيميائيَّةِ.
- يذكرُ خمسةَ أحماض شائعةِ
 الاستعمال في الصناعة والمختبر،
 ويقدِّمُ خاصَّتِن لكلِّ منها.
 - يعرِّفُ الحمضَ والقاعدةَ وفقًا
 لنظريَّةِ أرهينيوس للتأيُّن.
 - يقارن بين الأحماض والقواعد
 القويَّة والضعيفة.

خصائصُ الأحماضِ والقواعدِ

كم من الأطعمة يعودُ الفضلُ في مذاقِها الحامضيِّ إلى الحمض الذي تحتوي عليه! مثل الأطعمة التي تظهرُ في الشكل 3-1أ. فاللبنُ الحامضُ يحتوي على حمض اللاكتيكِ. والخلُّ الذي يمكنُ إنتاجُهُ بتخميرِ عصيرِ الفواكهِ يحتوي على حمض الأسيتيك. كذلك يُكسِبُ حمضُ الفوسفوريكِ بعضَ المشروباتِ الغازيَّةِ نكهةً حامضيَّةُ. والفواكهُ في معظمِها تحتوي على أنواع من الأحماض. فالليمونُ والبرتقالُ والجريب فروت وغيرُها من الحمضيّاتِ تحتوي جميعُها على حمض السيتريكِ، والتفّاحُ يحتوي على حمض الماليكِ (حمض التفّاح)، وعصيرُ العنبِ يحتوي على حمض الطرطريكِ.

وهناك موادُّ كثيرة معروفة بخصائصِها القاعديَّة، وتعتبر برَّء من الحاجاتِ المنزليَّة، كتلك التي تظهرُ في الشكلِ 3-1ب. فالأمونيا المستخدمة في المنازل محلولُ مائيُّ لغازِ الأمونيا يظهرُ فاعليَّة فائقةً في عمليّاتِ التنظيفِ العامَّة. كذلك يعتبرُ هيدروكسيدُ الصوديوم، NaOH، واحدًا من مكوِّناتِ بعضِ المنظِّفاتِ. وحليبُ المغنيسيا معلَّقُ مائيُّ لهيدروكسيدِ المغنيسيوم، Mg(OH)، الذي لا يتَّصفُ بقابليَّةٍ جيدةٍ للنوبان في الماء، وهو مضاةً للحموضة يُستعملُ لإزالةِ الإفرازاتِ الزائدةِ من حمضِ الهيدروكلوريكِ في المعدةِ. كذلك تجدرُ الإشارةُ إلى أن هيدروكسيدَ الألمنيوم، Al(OH) وكربوناتِ الصوديوم الهيدروجينيَّة NaHCO هما أيضًا قاعدتانِ تتوفّران، عادةً في مضاداتِ الحموضةِ.





(أ)

الشكل 3-1 (أ) تحتوي الفواكهُ وعصيرُ الفواكهِ على بعض أنواعِ الأحماض، كحمضِ السيتريكِ وحمض الأسكوربيكِ. والمشروباتُ الغازيَّةُ تحتوي على حمض الفوسفوريكِ وحمض البنزويكِ وحمض الكربونيكِ. (ب) تحتوي الكثيرُ من موادً التنظيفِ المنزليَّةِ على قواعدَ كالأمونيا وهيدروكسيدِ الصوديوم، كذلك تحتوي مضاداتُ الحموضةِ أيضًا على قواعدَ مثلِ هيدروكسيدِ الألمنيوم.

الأحماض

عُرفتِ الأحماضُ بدايةً بصفتِها فئةً مميَّزةً من المركّباتِ تجمعُ بين محاليلها المائيَّةِ خصائصٌ مشتركةٌ، وهي:

- 1. المحاليلُ المائيَّةُ للأحماض لها مداقٌ حامضٌ. لكن التذوُّقَ يجبُ ألاّ يُستخدمَ قطعيًّا كوسيلة اختبار لأيِّ مادةٍ كيميائيَّةٍ. فكثيرٌ من الأحماض، خصوصًا ما كانَ منها في المحاليل المركَّزُةِ، موادُّ أكَّالةٌ تتلفُ أنسجةَ الجسم والملابس، وكثيرٌ منها موادُّ سامَّةً.
- 2. الأحماضُ تغيّرُ ألوانَ الكواشف. تُستخدمُ أوراقُ pH ككواشف، فيتحوَّلُ لونها عند غمسِها في محلول حمضيٌّ، كما في الشكل 3-2.
- 3. بعضُ الأحماض تتفاعلُ مع الفلرّاتِ النشيطةِ، وتطلقُ غازَ الهيدروجين H_2 . تذكَّرُ هنا أن الفلرّات يمكنُ ترتيبُها في سلسلةِ النشاطيّةِ، بحسبِ نشاطِها. وبناءً على ذلك تخضعُ الفلرّاتُ الواقعةُ فوق الهيدروجين لتفاعل الاستبدال الأحاديّ، عندما تتفاعلُ مع بعض الأحماض، لتنتجَ غاز الهيدروجين، كما في التفاعل بينَ فلرِّ الباريوم وحمض الكبريتيكِ المخفّف:

$$\mathrm{Ba}(s) + \mathrm{H_2SO_4}(aq) \longrightarrow \mathrm{BaSO_4}(s) + \mathrm{H_2}(g)$$

- 4. تتفاعلُ الأحماضُ مع القواعدِ لتنتجَ الأملاحَ والماءَ. عندما تتفاعلُ كمِّيّاتُ متعادلةٌ كيميائيًّا من الأحماض والقواعدِ تختفي الخصائصُ الثلاثُ السابقةُ، لأن الحمضَ قد تعادلَ في نهايةِ التفاعل. ينتجُ عن هذا التفاعل الماءُ ومركَّبُ أيونيُّ هو الملحُ.
- 5. المحاليلُ المائيَّةُ للأحماض موصِّلةٌ للتيار الكهربائيِّ. ولأن بعض الأحماض تُنتِجُ في محاليلِها المائيةِ أيوناتٍ كثيرةً، فهي إلكتروليتاتٌ قويَّةٌ. أما الأحماضُ التي تنتَّجُ القليلَ من الأيوناتِ فهي إلكتروليتاتٌ ضعيفةٌ.

تسميةُ الأحماض

الحمضُ الثنائيُّ binary acid حمضٌ يحتوي فقط على عنصرَيْن مختلفَيْن، هما الهيدروجين وعنصرُ آخرُ أكثرُ سالبية كهربائيَّة. وإن الكثيرَ من الأحماض غير العضويَّة الشائعة هي أحماضٌ ثنائيّةٌ، مثلُ هاليداتِ الهيدروجين، HI ،HBr ،HCl ،HF.

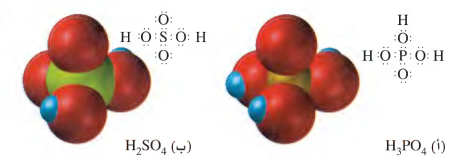
والطريقةُ المستخدمةُ لتسميةِ الأحماض الثنائيَّةِ موضَّحةٌ بالأمثلةِ الواردةِ في الجدول 3-1. الأحماضُ المذكورةُ في هذا الجدول هي في الواقع غازاتٌ حين تكونُ في حالتِها النقيَّةِ. لكن محاليلَها المائيَّةَ هي التي تُعرفُ بأسماءِ الأحماض. ويلحِّصُ الجدولُ تسميةَ المركّباتِ الثّنائيَّةِ كما يلي:

	الجدولُ 3-1 أسماءُ الأحماض الثنائيَّةِ
اسمُ الحمضِ	الصيغة
حمضُ الهيدروفلوريكِ	HF
حمضٌ الهيدروكلوريكِ	HCl
حمضٌ الهيدروبروميكِ	HBr
حمضٌ الهيدرويوديكِ	Н
حمضٌ الهيدروكبريتيكِ	H_2S



الشكل 3-3 شريطٌ من ورقِ الكاشفِ يتحوَّلُ إلى اللونَ الأحمر عندما يغمسُ في الخلِّ، ويبيِّنُ ذلك أن الخلُّ حمضٌ.

الشكل 3-3 (أ) تركيبُ حمضِ الفوسفوريكِ. (ب) تركيبُ حمضِ الكبريتيكِ.



تسميةُ الأحماض الثنائيَّةِ

- 1. يبدأُ اسمُ الحمض الثنائيِّ بالبادئةِ هيدرو..
 - 2. يتبعُ البادئةَ جذرُ اسمِ العنصرِ الثاني.
 - 3. ينتهي الاسمُ باللاحقة -يك.

الحمض الأكسجيني معن معض يتكون من الهيدروجين والأكسجين وعنصر الله الشكل الشكل الشكل الشكل الشكل الشكل الشكل المعن الفائي الفائي في الغالب في من الأحماض الأكسجينية وبالتالي فإن الأحماض الأكسجينية وبالتالي فإن الأحماض الأكسجينية هي فئة من الأحماض المكونة من الاثة عناصر مختلفة أما الصيغ الكيميائية لهذه الأحماض فتبدأ بذرة هيدروجين أو أكثر يليها أنيون متعدد الذرات وفي هذه الأحماض ترتبط ذرات الهيدروجين بذرات الأكسجين، كما هو ظاهر في تركيب الأحماض المبينة في الشكل 3-3. وأسماء أنيونات هذه الأحماض تشتق من أسماء الأحماض المناظرة، كما يظهر من الجدول 3-2 الذي يقدم بعض الأحماض الأكسجينية الشائعة.

الشائعة	الأكسجينيّة	الأحماض	أسماء بعض	2-3	الجدول
	جينيَّة	اتِها الأكس	وأسماء أنيون		

_		
اسمُ الأنيونِ	اسمُ الحمضِ	الصيغة
-CH ₃ COO، أسيتاتٌ	الحمضُ الأسيتي (حمضُ الأسيتيك)	CH ₃ COOH
-CO ₃ ² - كربوناتٌ	حمضُ الكربونيكِ	H_2CO_3
-IO ₃ ، يوداتً	حمضُ اليوديكِ	HIO_3
-ClO، هيبوكلوريتُ	حمضٌ الهيبوكلوروزِ	HClO
-ClO ₂ كلوريتٌ	حمضُ الكلوروزِ	HClO ₂
-ClO ₃ كلوراتُّ	حمضٌ الكلوريكِ	HClO ₃
-ClO ₄ ، بيركلوراتً	حمضٌ البيركلوريكِ	HClO ₄
نيتريتُ NO $_2^-$	حمضُ النيتروزِ	HNO_2
-NO ₃ نيتراتً	حمضُ النيتريكِ	HNO_3
-PO ₃ 3، فوسفيتٌ	حمضٌ الفوسفوروزِ	H_3PO_3
-PO ₄ 3، فوسفاتً	حمضٌ الفوسفوريكِ	H_3PO_4
$ L^2$ کبریتیت $ L^2$	حمضٌ الكبريتوزِ	H_2SO_3
كبريتاتٌ SO_4^{2-}	حمضُ الكبريتيكِ	H_2SO_4

بعضُ الأحماضِ الصناعيَّةِ الشائعةِ

للأحماض خصائص تجعل منها كيميائيّات مهمَّةً في المجال الصناعيِّ وفي المختبرات. فأحماض الكبريتيك والنيتريك والفوسفوريك والهيدروكلوريك وحمض الأسيتيك كلُّها أحماض شائعة في الصناعة.

حمضُ الكبريتيكِ

حمضُ الكبريتيكِ هو المادةُ الكيميائيَّةُ الصناعيَّةُ الأكثرُ إنتاجًا على الصعيدِ العالمِّ. إذ يتمُّ إنتاجُ أكثرَ من 165 مليونَ طنِّ من هذه المادةِ سنويًّا في أنحاءِ العالم كافَّةً. هذا الحمضُ يُستخدَمُ بكميّاتٍ كبيرةٍ في محطّاتِ تكريرِ البترولِ، وفي مصانع التعدين، وكذلك في صناعةِ الأسمدةِ. وهو أيضًا أساسُ لعددٍ كبيرٍ من العمليّاتِ الصناعيَّةِ بما فيها إنتاجُ المعادن، وصناعةُ الورق والدهاناتِ والأصباغِ والمنظّفاتِ، وصناعةُ الكثيرِ من الموادِّ الكيميائيَّةِ. ويُستعملُ حمضُ الكبريتيكِ في بطاريّاتِ السيّاراتِ.

وبفضل تمتُّعِهِ بقابليَّةِ امتصاصِ الماءِ، يعتبرُ حمضُ الكبريتيكِ المركَّرُ مزيلاً فعّالاً للماءِ، لذلك، يمكنُ استعمالُهُ لإزالةِ الماءِ من الغازاتِ التي لا تتفاعلُ معه، ومن السكَّرِ وغيرِهِ من الموادِّ العضويَّةِ، وبما أن الجلدَ يحتوي على مركَّباتٍ عضويَّةٍ، فإن حمضَ الكبريتيكِ المركَّرُ بتفاعلِهِ مع هذه المركّباتِ يمكنُه أن يسبّبَ حروقًا خطرةً.

حمضُ النيتريكِ

إن حمضَ النيتريكِ، في حالتِه النقيَّةِ، سائلٌ متطايرٌ وغيرٌ مستقرِّ. لكنه يصبحُ أكثرَ استقرارًا عندَ إذابتِهِ في الماءِ. وللمحاليلِ المائيَّةِ لحمضِ النيتريكِ استخداماتُ واسعةٌ في الصناعةِ. يُكسبُ هذا الحمضُ البروتيناتِ لونًا أصفر، في الشكل 3-4 تبدو ريشةُ طير مصطبغةً بلونٍ أصفرَ نتيجةً لغمسِها في محلول هذا الحمضِ. وتسببُ رائحةُ حمضِ النيتريكِ الشعورُ بالاختناق. ويتركُ حمضُ النيتريكِ بقعًا على الجلدِ، ويحدثُ حروقًا





الشكل 3-4 حمضُ النيتريكِ المركَّنُ يصبغُ الريشةَ بلونِ أصفرَ.

خطرةً. يُستعملُ حمضُ النيتريكِ في صناعةِ المتفجِّراتِ التي تُعدُّ في كثيرٍ من أنواعِها مركَّباتٍ نيتروجينيَّةً. كذلك يُستخدمُ في صناعةِ المطّاطِ والموادِّ البلاستيكيَّةِ والأصباغِ والمستحضراتِ الصيدلانيَّةِ. ويكونُ محلولُ حمضِ النيتريكِ في البدايةِ عديمَ اللون، لكتَّه يكتسبُ بمرورِ الزمن لونًا أصفرَ ينتجُ عن تفكُّكِ القليلِ من الحمض وتحوُّلِهِ إلى ثاني أكسيدِ النيتروجين ذي اللون البتيِّ.

حمضُ الفوسفوريكِ

تستخدَمُ معظمٌ كميّاتِ حمضِ الفوسفوريكِ التي تنتجُ كلّ سنة في صناعةِ الأسمدةِ وعلفِ الحيواناتِ. ويكتسبُ محلولُ حمضِ الفوسفوريكِ المخفّفُ مذاقًا حامضيًّا لكتَّهُ غيرُ سامٍّ. ويُستخدمُ هذا الحمضُ المخفّفُ كعامل منكّهٍ للمشروباتِ وكعامل تنظيفٍ لمعدّاتِ مصانعِ الألبان. ويلعبُ حمضُ الفوسفوريكِ دورًا مهمًّا في صناعةِ المنظّفاتِ والسيراميكِ.

حمضُ الهيدروكلوريكِ

تفرزُ معدةُ الإنسانِ حمضَ الهيدروكلوريكِ ليساعدَ في عمليةِ الهضم. وصناعيًّا يكتسبُ حمضُ الهيدروكلوريكِ أهميَّةً خاصَّةً في عملياتِ تنظيفِ أسطحِ الحديدِ والفولاذِ. إذ يُغمَسُ المعدنُ المرادُ تنظيفُهُ في محلول حمض الهيدروكلوريكِ لإزالةِ الشوائبِ من أسطحِه. ويستخدمُ هذا الحمضُ في الصناعةِ كمنظِّفٍ، وفي تصنيع الموادِّ الغذائيَّةِ، وفي استخلاص المغنيسيوم من مياهِ البحر، وفي إنتاج العديدِ من الكيميائيًّاتِ.

ويستخدمُ المحلولُ المركَّز لحمضِ الهيدروكلوريكِ في المحافظةِ على درجةِ الحموضةِ الصحيحةِ لميامِ المسابح، وكذلك في تنظيفِ المباني.

الحمضُ الأسيتي (حمض الأسيتيك)

الحمضُ الأسيتي (حمضُ الأسيتيك) النقيُّ سائلٌ صاف عديمُ اللون، له رائحةٌ حادَّةٌ، ويعرفُ بالحمضُ الأسيتي (حمضُ الأسيتيك) الثلجيِّ. هذا الاسمُ يأتي من كون الحمضُ الأسيتي (حمضُ الأسيتي (حمضُ الأسيتي (حمضُ الأسيتي النقيِّ يتجمَّدُ عندَ درجةِ حرارةِ 17° 0، ويشكِّلُ بلُّوراتٍ في الأوساطِ الباردةِ. ويُصنعُ الخلُّ الذي يحتوي على الحمضُ الأسيتي (حمضُ الأسيتيك) عن طريق تخميرِ بعضِ النباتاتِ. ويحتوي الخلُّ الأبيضُ على نسبةِ 40 إلى 80 من الحمضُ الأسيتي (حمضُ الأسيتيك).

يعتبرُ الحمضُ الأسيتي (حمضُ الأسيتيك) مادَّةً صناعيةً مهمَّةً، خاصَّةً في مجال تحضير الكيميائيَّات المستعملة في صناعة البلاستيك. ويجري استخدامُهُ أيضًا كمبيد للفطريَّات.

القواعدُ

ما الفرقُ بين الأحماضِ والقواعدِ؟ تستطيعُ أن تجيبَ عن هذا السؤال بالمقارنة بينَ خصائص الأحماض والخصائص التالية للقواعدِ.

1. تمتازُ المَحاليلُ المَائيَّةُ للقواعدِ بَمذاق مرِّ. غيرَ أنه يجب ألا يلجأ أحدُّ أبدًا إلى التذوُّقِ للكشفِ عن الصفةِ القاعديَّةِ لأيِّ مادُّةٍ. فكثيرٌ من القواعدِ موادُّ لاذعةُ تؤذي الجلا والأنسجةَ وتسبِّبُ فيها حروقًا خطرةً.



الشكل 3-5 يتحوَّلُ لونُ ورقةِ pH إلى أزرقَ إذا غُمِستْ في محلول ِهيدروكسيدِ الصوديوم.



السؤالُ

الطريقة

أَيُّ الموادِّ المنزلَّية أحماضٌ وأيُّها قواعدُ؟

1. يمكنُ استعمالُ العصير المستخرج من

أوراق الملفوف الأحمر لصنع كاشف

حمض-قاعدة . قطّع أولاً أوراق

الملفوفِّ الأحمر وضعَها في كأس

كبيرةٍ. ثم اسكب في الكأس ماءً حتى

يمتليَّ نصفُها. بعد ذلك سحِّن المزيجَ

إلى درجة الغليان، دع المزيج يبرد

واسكب العصير واحفظه لتحصل على

محلول يمكن استخدامه ككاشف

وبعض موادّ التنظيف المراد

2. اجمع بعض الأطعمة والمشروبات

سجِّلُ كلِّ نتائجِك في جدول بياناتٍ.

ضع النظارةَ الواقيةَ والبس القفّازاتِ والمريول



- سائلٌ منظِّفٌ للأواني، مسحوقٌ تنظيف للأواني، مادة تنظيف للثياب، مزيلٌ للبقع، مليِّنٌ صناعيُّ للأقمشةِ، مبيِّضٌ للثيابِ
- مايونيزٌ، مسحوقٌ الخبيز، صودا الخبيز، خلُّ أبيضٌ، خلُّ التفاح، عصيرٌ الليمونِ، شرابٌ مرطّبٌ، مياة معدنيَّةٌ، حليبٌ
 - أوراقٌ طازجةٌ من الملفوف الأحمر
 - سخّانٌ كهربائيٌّ
 - كأسٌ سعةُ 500 mL • كأسٌ سعةُ 50 mL
 - ملعقةٌ
 - ماءٌ صنبور
 - ملْقَطُّ



الأحماضُ والقواعدُ المنزليَّةُ

- 3 إذا كانَت المادةُ المرادُ اختبارُها مادةً سائلةً، اسكب آ mL منها في كأس صغيرةِ. أما إذا كانَتْ صلبةً فضع معيدة منها في كأس، . وأضفُ إليها ML 5 من الماءِ.
- 4. أضف قطرة أو قطرتَيْن من عصير الملفوف الأحمر (الكاشف) إلى المحلول المراد اختبارُه، ولاحظ اللون. فإذا اكتسبَ المحلولُ لونًا أحمرَ يكونُ حمضيًّا، أما إذا اكتسبَ لوبًا أخضرَ فيكونُ قاعديًّا.

- 1. هل موادُّ التنظيفِ أحماضٌ أم قواعدُ، أم غيرٌ ذلك؟
- 2. ما الميزاتُ الحمضيَّةُ والقاعديَّةُ للمشروبات والموادّ الغذائيّة ؟
- 3 هل لاحظت على المنتجات الحمضيّة أو القاعديَّةِ وجودَ ملصق تحذير؟

الملفوفُ الأحمرُ الذي يحتوي على صبغ الأنتوسيانين يمكن استخدامه لصنع كاشف حمض-قاعدةٍ.

حمض-قاعدةٍ.

اختبارُها.

- 2. تغيّرُ محاليلُ القواعدِ ألوانَ الكواشفِ. وكما يظهرُ في الشكل 3-5 تكتسبُ الكواشفُ في المحاليل القاعديَّةِ ألوانًا تختلفُ تمامًا عن الألوانِ التي تكتسبُها في المحاليل
 - 3. تتميَّرُ المحاليلُ المائيَّةُ المخفَّفةُ للقواعدِ بأنها ذاتُ ملمس صابونيٍّ.
- 4. تتفاعلُ القواعدُ مع الأحماض فتنتجُ الأملاحَ والماءَ. تختفّى خصائصُ القاعدةِ عندَ إضافةِ كمّيَّةٍ مكافئةٍ من الحمض. يمكنُ القولُ إن «تعادلَ» القاعدةِ يحدثُ عندَما تتفاعلُ هاتان المادَّتان لتنتجا ملحًا وماءً.
- 5. محانيلُ القواعدِ توصلُ التيارَ الكهربائيَّ. وكما في حالةِ الأحماض، تكوِّنُ القواعدُ أيوناتٍ في المحاليل المائيَّةِ، فهي إذن إلكتروليتاتُّ.

أحماض وقواعد أرهينيوس

أدرك سفانت أرهينيوس، الكيميائيُّ السويديُّ (1859-1927) أن المحاليل المائيَّة للأحماض والقواعدِ هي موصِّلاتُ جيدةً للتيّارِ الكهربائيِّ. فاستنتجَ أن الأحماض والقواعدِ هي موصِّلاتُ جيدةً للتيّارِ الكهربائيِّ. فاستنتجَ أن الأحماض والقواعدَ تنتجان، بالضرورةِ، الأيوناتِ في المحاليل حمض أرهينيوس Arrhenius acid مرحَّبٌ كيميائيٌّ يزيدُ من تركيزِ أيونِ الهيدروجين + H في المحلول المائيُّ. بتعبير آخرَ، يتأيَّنُ الحمضُ في المحلول ويزيدُ بذلك عددُ أيوناتِ الهيدروجين الموجودةِ فيه أصلاً. أما قاعدةُ أرهينيوسَ Arrhenius base فهي مادةٌ تزيدُ من تركيز أيوناتِ الهيدروكسيد تركيز أيوناتِ الهيدروكسيد على المحلول المائيّ. وبعضُ القواعدِ هي هيدروكسيداتُ أيوناتِ الهيدروكسيد.

المحاليلُ المائيَّةُ للأحماض

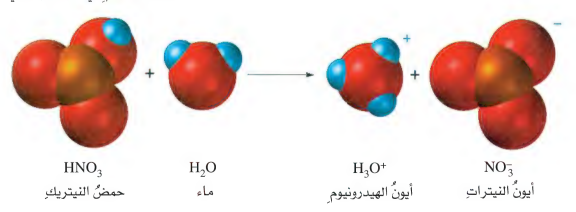
إن الأحماض المعروفة باسم أحماض أرهينيوس هي مركّبات جزيئيّة تحتوي على ذرّات الهيدروجين القابلة للتأيُّن وجميع الأحماض القابلة للذوبان في الماء هي الكتروليتات. ولأن جزيئات الأحماض تتميَّرُ بقطبيَّة كافية فإن جزيئات الماء تجذب منها أيونًا واحدًا، أو أكثر من أيونات الهيدروجين مخلِّفة بذلك الأنيونات التي تحملُ الشحنات السالبة. يتمثَّلُ أيون الهيدروجين في المحلول المائيِّ، كما تمَّ شرحُهُ في السابق بأيون الهيدرونيوم H_3O^+ . ويظهرُ ذلك في المعادلة الكيميائيَّة التالية التي تبيِّنُ تأيُّن جزيئات حمض النيتريك H_3O^+ . ويبيِّنُ الشكل H_3O^+ أيضًا كيفيَّة تكوُّن أيون الهيدرونيوم عندما يتفاعلُ حمض النيتريك مع الماء.

$$\mathsf{HNO}_3(l) + \mathsf{H}_2\mathsf{O}(l) \to \mathsf{H}_3\mathsf{O}^+(aq) + \mathsf{NO}_3^-(aq)$$

وبشكل مماثل، يمكنُ أن يوضَّحَ تأيُّنُ جزيئاتِ كلوريدِ الهيدروجين في الماءِ بالمعادلةِ التاليةِ:

$$\mathrm{HCl}(g) + \mathrm{H_2O}(l) \longrightarrow \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{Cl^-}(aq)$$

الشكل 3-6 تشكّلُ ملاحظاتُ أرهينيوسَ أساسًا لتعريفِ الأحماض. فحمضُ أرهينيوسَ، كحمض النيتريكِ المبيّنِ في الشكل، يُنتجُ أيوناتِ الهيدرونيومِ في المحلول المائي.



		الجدول 3-3 أحماضُ شائعةُ
	أحماضٌ ضعيفةٌ	أحماضٌ قويَّةٌ
$HSO_4^- + H_2O$	$H_3O^+ + SO_4^{2-}$	$HI + H_2O \rightarrow H_3O^+ + I^-$
$H_3PO_4 + H_2O $	$H_3O^+ + H_2PO_4^-$	$HClO_4 + H_2O \rightarrow H_3O^+ + ClO_4^-$
$HF + H_2O$	► H ₃ O ⁺ + F ⁻	$HBr + H_2O \rightarrow H_3O^+ + Br^-$
CH ₃ COOH + H ₂ O ≤	$H_3O^+ + CH_3COO^-$	$HCl + H_2O \rightarrow H_3O^+ + Cl^-$
$H_2CO_3 + H_2O $	$H_3O^+ + HCO_3^-$	$H_2SO_4 + H_2O \rightarrow H_3O^+ + HSO_4^-$
$H_2S + H_2O$	► H ₃ O ⁺ + HS ⁻	$HClO_3 + H_2O \rightarrow H_3O^+ + ClO_3^-$
HCN + H ₂ O ≤	$H_3O^+ + CN^-$	
$HCO_3^- + H_2O$	$H_3O^+ + CO_3^{2-}$	

قوّة الأحماض

الحمضُ القويُّ strong acid هو الحمضُ الذي يتأيِّنُ بشكل تامُّ في المحلولِ المائيِّ. ويعتبرُ بالتالى الكتروليتًا قويًّا، فأحماضُ البيركلوريكِ HClO₄ والهيدروكلوريكِ اHCl وكذلك النيتريك HNO3 هي أمثلةٌ على الأحماض القويَّةِ. وهذا يعنى أن جزيئاتِ هذه الأحماض تتأيَّنُ في الماءِ 100%. وقوَّةُ الحمض هذه تعتمدُ على قطبيَّةِ الرابطةِ بينَ الهيدروجين والعنصر المرتبط به، وكذلك على السهولة التي يتمُّ بها كسرٌ هذه الرابطةِ. بحيثُ تزيدُ قوّةُ الحمض إذا زادَتْ قطبيَّةُ الرابطةِ وانخفضَتْ طاقتُها.

أما الحمضُ الضعيفُ weak acid فهو الذي يُنتجُ القليلَ من أيوناتِ الهيدروجين ي المحلول إلمائي. ويحتوى محلولُ هذا الحمض على أيونات الهيدرونيوم، وعلى الأنيونات وكذلك على جزيئات الحمض الذائبة. وحمضٌ الهيدروسيانيك هو مثالٌ على الحمض الضعيف. ففي المحلول المائيِّ، يتأيَّنُ HCN ثم يعادُ تكويتُه في التفاعل العكسيِّ بشكل متزامن. وقد أظهرتِ الحساباتُ المبنيَّةُ على التجربةِ أنه ينتجُ، في محلولِ M من أ حمض ِ الهيدروسيانيك ِ HCN فقط أيونانِ +H وأيونان -CN من كلِّ 000 100 جزيءٍ، ويبقى 998 99 جزيتًا في حالة HCN.

$$\mathsf{HCN}(aq) + \mathsf{H}_2\mathsf{O}(l) \leftrightarrows \mathsf{H}_3\mathsf{O}^+\!(aq) + \mathsf{CN}^-\!(aq)$$

يوضحُ الجدولُ 3-3 بعضَ الأحماض الشائعةِ، ويبدو من خلالِهِ أن كلَّ حمض قويٍّ يتأيَّنُ بشكل تامِّ في المحلولِ المائيِّ، ويقدِّمُ كلُّ جزيءٍ أيونًا من الهيدروجين. وتُجدرُ الإشارةُ هنا إلى أن عددَ ذرّاتِ الهيدروجين في الصيغةِ الكيميائيَّةِ لا يشيرُ إلى قوةِ الحمض، فحمضٌ الفوسفوريكِ تحتوى صيغتُّهُ على 3 ذرَّاتِ هيدروجين، ولا يعنى ذلك أنه حمضٌ قويٌّ لأنه لا يحدثُ تأيُّنٌ تامُّ لأيٍّ من هذه الذرّاتِ.

والأحماضُ العضويَّةُ التي تحتوي على مجموعةِ الكربوكسيل الحمضيَّةِ هي بشكل عامٍّ أحماضٌ ضعيفةٌ، كحمض الأسيتيكِ CH3COOH، على سبيل المثال، الذي يتأيَّنُ في الماءِ، لكن بشكل قليل، ليُنتجَ أيوناتِ الهيدرونيوم وأيوناتِ الأسيتاتِ -CH₃COO.

$$\mathsf{CH_3COOH}(aq) + \mathsf{H_2O}(l) \leftrightarrows \mathsf{H_3O^+}(aq) + \mathsf{CH_3COO^-}(aq)$$

تحتوي صيغة حمض الأسيتيك على أربع ذرّات هيدروجين، ومع ذلك فإن واحدة فقط من هذه الذرّاتِ قابلةٌ للتأيُّنِ، وهي الموجودةُ في مجموعةِ الكربوكسيلِ. هذه الذرّةُ تتمتَّعُ

بصفةٍ حمضيَّةٍ، وهي التي تنتجُ أيونَ الهيدرونيوم. والشكلُ 3-7 يظهرُ ذرَّةَ الهيدروجين, الحمضيَّةَ في حمض الأسيتيك.

المحاليلُ المائيَّةُ للقواعدِ

معظمُ القواعدِ مركَّباتُ أيونيَّةُ تحتوي على كاتيونٍ فلرِّيٍّ، وعلى أنيونِ الهيدروكسيدِ -OH. ولأن هذه القواعدَ ذاتُ طبيعةٍ أيونيَّةٍ فإنها تتفكَّكُ عندَما تُذابُ في الماءِ. عندَما تتفكَّكُ القاعدةُ بشكلٍ تامِّ في الماءِ يكتسبُ المحلولُ صفةَ القاعدةِ القويَّةِ. وهكذا فإن هيدروكسيدَ الصوديومِ NaOH، القابلَ للذوبانِ في الماءِ يتفكَّكُ، كما هو مبيَّنُ في المعادلةِ التاليةِ:

$$\mathrm{NaOH}(s) \overset{\mathrm{H}_2\mathrm{O}}{\Longrightarrow} \mathrm{Na^+}(aq) + \mathrm{OH}^-(aq)$$

تذكَّرُ أَن عناصرَ المجموعةِ 1 فلرَّاتُ قلويَّةُ، ويعودُ اسمُ هذه المجموعةِ إلى أَن هيدروكسيداتِ الفلرِّاتِ المذكورةِ، وهي Cs ،Rb ،K ،Na ،Li، تكوِّنُ جميعُها محاليلَ قلويَّةً (قاعديَّةً).

لكنَّ القواعدَ ليسَتَ كلُّها مركّباتٍ أيونيَّةً. فالأمونيا، القاعدةُ الشائعةُ الاستعمال في المنازل للتنظيف، مركَّبٌ جزيئيٌّ يحملُ الخاصَّةَ القاعديَّةَ لأنه يُنتجُ أيوناتِ الهيدروكسيدِ عندَما يتفاعلُ مع جزيئاتِ الماء بناءً على المعادلةِ التاليةِ:

$$\mathrm{NH_3}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \leftrightarrows \mathrm{NH_4^+}(aq) + \mathrm{OH^-}(aq)$$

قَوَّةُ القواعدِ

تعتمدُ قَوَّةُ القواعدِ، كما في حالةِ الأحماضِ، على درجةِ تفكُّكِها أو على مدى تزويدِها للمحلولِ المائيِّ بأيوناتِ الهيدروكسيدِ. فمثلاً هيدروكسيدُ البوتاسيوم KOH، قاعدةٌ قويَّةٌ لأنه يتفكَّكُ إلى أيوناتٍ بشكل تامٍّ في المحلول المائيِّ المخفَّف.

$$\mathrm{KOH}(s) \overset{\scriptscriptstyle{\mathrm{H}_2\mathrm{O}}}{\Longrightarrow} \mathrm{K}^+(aq) + \mathrm{OH}^-(aq)$$

والقواعدُ القويَّةُ هي إذن، كالأحماضِ القويَّةِ، إلكتروليتاتُ قويَّةٌ. وفي الجدول 3-4 بعضُ القواعدِ القويَّةِ.

	الجدولُ 3-4 قواعدُ شائعةُ
قواعدُ ضعيفةٌ	قواعدُ قويَّةُ
$NH_3 + H_2O $ $\Longrightarrow NH_4^+ + OH^-$	$Ca(OH)_2 \rightarrow Ca^{2+} + 2OH^-$
$C_6H_5NH_2 + H_2O \rightleftharpoons C_6H_5NH_3^+ + OH^-$	$Sr(OH)_2 \rightarrow Sr^{2+} + 2OH^-$
	$Ba(OH)_2 \rightarrow Ba^{2+} + 2OH^-$
	NaOH \rightarrow Na ⁺ + OH ⁻
	$KOH \rightarrow K^+ + OH^-$
	RbOH \rightarrow Rb ⁺ + OH ⁻
	CsOH \rightarrow Cs ⁺ + OH ⁻

 H Q

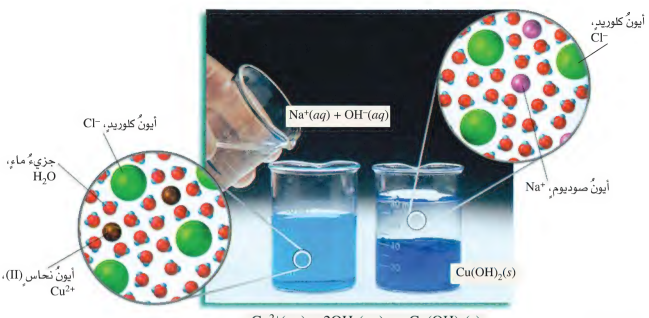
 H-C-C-O-H

 H

 H

 الهيدروجينُ

الشكل 7-3 يحتوي حمضُ الأسيتيكِ على أربع ذرّاتِ هيدروجين، واحدةٌ منها فقط تتمتَّعُ بصفةٍ حمضيَّةٍ، وهي التي تنتجُ أيون الهيدرونيوم.



 $\mathrm{Cu}^{2+}(aq) + 2\mathrm{OH}^{-}(aq) \longrightarrow \mathrm{Cu}(\mathrm{OH})_2(s)$

الشكل 8-8 هيدروكسيداتُ معظم فلزّاتِ المجمّع – b تقريبًا غيرُ قابلة للذوبانِ في الماءِ، كما يظهرُ من الترسُّبِ الهلاميُ لهيدروكسيدِ النحاسِ (II)، (Cu(OH)، في الكأسِ اليُمنى من الشكل.

من المؤكَّدِ أن القواعدَ التي لا تذوبُ جيّدًا في الماءِ لا تُنْتجُ فيه عددًا كبيرًا من أيوناتِ الهيدروكسيد. وكما يبيِّنُ الشكلُ 3-8 فإن هيدروكسيدَ النحاسِ $\mathrm{Cu}(\mathrm{OH})_2$, وبعض هيدروكسيداتِ الفلرّاتِ لا تنوبُ جيّدًا في الماءِ، فهي بالتالي لا تستطيعُ أن تُنتجَ محاليلَ قلويَّةً قويَّةً. وتجدرُ الإشارةُ هنا إلى أن قلويَّةَ المحاليلِ المائيَّةِ تعتمدُ على تركيزِ أيوناتِ الهيدروكسيدِ الموجودةِ في المركّبِ غيرِ الدائبِ.

لنلاحظِ الآنَ الأمونيا التي تذوبُ جيِّدًا في الماءِ، لكنها مع ذلك تعتبرُ إلكتروليثًا ضعيفًا لأن تركيرُ أيوناتِ الهيدروكسيدِ OH^- قليلٌ جدًّا في محلولِها المائيِّ. لهذا يمكنُ القولُ إن الأمونيا قاعدةٌ ضعيفةٌ. كذلك فإن الكثيرَ من المركّباتِ العضويَّةِ المحتويةِ على ذرّاتِ النيتروجين هي أيضًا قواعدُ ضعيفةٌ. فمثلاً الكودايين $C_{18}H_{21}NO_3$ ، المستعملُ كمسكِّن لِلألم ومهدّيُ للسعال هو قاعدةٌ ضعيفةٌ.

مراجعةُ القسم 3-1

- أ. اذكر خمس خصائص عامّة للمحاليل الحمضيّة.
 ب. سمّ بعض المواد الشائعة التي تتميّر بواحدة أو أكثر من الخصائص السابقة.
 - 2. سمِّ الحمضَيْنِ التالييَنِ: أ. HBrO، ب. HBrO، ب.
- 3. أد كر خمس خصائص عامَّةٍ للمحاليل القاعديَّة.
 ب. سمِّ بعض الموادِّ الشائعةِ التي تتميَّرُ بواحدةٍ أو أكثرَ من الخصائص السابقة.
- 4. أ. لماذا تُعتبرُ الأحماضُ القويَّةُ إلكتروليتاتٍ قويَّةُ؟
 ب. هل كلُّ إلكتروليتٍ قويٍّ هو أيضًا حمضٌ قويٌّ؟
 - تفكيرٌ ناقد
- 5. ربطُ أفكار: أحدُ المتعلِّمينَ يقولُ: «كلُّ المركَّباتِ التي تحتوي على ذرّاتِ الهيدروجينِ هي أحماضٌ، وكلُّ المركَّباتِ التي تحتوي على مجموعاتِ OH هي قواعدُ.» هل توافقُهُ على ذلك؟ برِّرٌ إجابتك مع إعطاءِ أمثلةٍ.



مضادّاتُ الحموضةِ وتركيرُ الحمض في المعدةِ

ينتجُ الإنسانُ، المتوسِّطُ البلوغ، بينَ L و J دمن العصارةِ المعديةِ يوميًّا. والعصارةُ المعديةُ سائلٌ خفيفٌ حمضيًّ تُفرزُهُ غددُ الغشاءِ المخاطيِّ الذي يغلِّفُ المعدةَ. وهي تحتوي، بين موادَّ أخرى، على حمض الهيدروكلوريكِ الذي يبلغُ تركيرُه من 0.3 M فلرِّ الخارصين.

من أين تأتي أيونات ُ + المجاهِ يظهرُ إلى اليسارِ رسمٌ مبسَّطُ المعدةِ. يتركبُ الغلاف ُ الداخليُّ من خلايا جداريَّةٍ متلاحمةٍ بحيث تكوِّنُ وصلاتٍ متماسكةً. ويحمي داخلَ الخلايا من محيطِها أغشيةٌ خلويةٌ تسمحُ لجزيئاتِ الماءِ وللجزيئاتِ المتعادلةِ بأن تمرَّ عبرَها من المعدةِ وإليها، لكنها تمنعُ عادةً حركةَ الأيوناتِ من أمثالِ لكنها تمنعُ عادةً حركةَ الأيوناتِ من أمثالِ المنحمضِ الكربونيكِ، Cl- تأتي أيوناتُ + H لكربونيكِ، H2CO3، الذي ينتجُ عن تميُّؤِ CO2، أحدِ النواتج النهائيَّةِ للاستقلاب:

 ${
m CO}_2(g) + {
m H}_2{
m O}(l) \stackrel{\smile}{>} {
m H}_2{
m CO}_3(aq)$ ${
m H}_2{
m CO}_3(aq) \stackrel{\smile}{>} {
m H}^+(aq) + {
m HCO}_3(aq)$ ${
m as}$ ${
m as}$ ${
m h}$ ${
m h}$

النايةُ من وجودِ الوسطِ العالي الحمضيَّةِ داخلَ المعدةِ هي هضمُ الأغذيةِ

وتنشيطُ بعض الأنزيماتِ المساعدةِ على الهضم. تنشطُ عمليةُ الأكل إفرازَ المناتِ المخاطئُ الأيوناتِ +H. فيمتصُّ الغشاءُ المخاطئُ من جديدٍ جزءًا صغيرًا من هذه الأيوناتِ، فيسبِّبُ ذلك نزفًا دمويًّا خفيفًا في العديدِ من المواقع. يوجدُ حوالَيْ نصفِ مليون خليَّةٍ يعادُ تغليفُها كلَّ دقيقةٍ. ويعادُ تغليفُ المعدةِ السليمةِ بشكلِ تامٍّ كلَّ ثلاثةٍ أيّامٍ. لكن، إذا كانَ محتوى المعدةِ من الحمض زائدًا بشكل مفرطٍ، المعدةِ من الحمض زائدًا بشكل مفرطٍ، الغشاءِ، عائدةً إلى بلازما الدم، أن يسبِّبَ الغشاءِ، عائدةً إلى بلازما الدم، أن يسبِّبَ انقباضًا في العضلاتِ، أو ألمًا أو تورُّمًا أو التهابًا أو نزفًا دمويًّا.

هناك طريقةً تخفّفُ مؤقّتًا من تركيزِ أيون H^+ في المعدة، وهي تقضي بتناول مضادِّ للحموضةِ . الوظيفةُ الأساسيَّةُ من الحموضةِ هي معادلةُ الفائضِ من H^- في العصارةِ المعديَّةِ. هذه المضاداتُ تحتوي بشكل أساسيِّ على مركّباتٍ مثل $MaHCO_3$, $NaHCO_3$, $MgCO_3$, $MgCO_3$, $MgCO_3$, $MgCO_3$, $MgCO_3$, $MgCO_3$, Mill على عمليّاتِ التعادل بين مضاداتِ الحموضةِ وحمض المعدةِ.

 ${
m NaHCO_3}(aq) + {
m HCl}(aq)
ightarrow \ {
m NaCl}(aq) + {
m H_2O}(l) + {
m CO_2}(g) \ {
m Los}_2$ يؤدّي غازً ${
m CO_2}$ الذي تطلقُهُ هذه التفاعلاتُ إلى زيادةِ الضغطِ في المعدةِ، وبالتالى إلى التجشُّؤ.

يتضرَّرُ الغشاءُ المخاطيُّ كذلك من تأثير الأسبيرين، وهو الاسمُ الكيميائيُّ لحمض أسيتيل الساليسيليك. الأسبيرينُ بحدِّ ذاتِهِ حمضُ ضعيفُ.

فإذا كان تركيرُ أيوناتِ +H عاليًا في

الغشاءُ المخاطيُّ المخاطيُّ HCl(aq) (نقلٌ نشطٌ) + Cl- H+

المعدةِ يبقى هذا الحمضُ غيرَ متأيَّن إلى حدِّ بعيدٍ. تتميَّرُ الجزيئاتُ الضعيفةُ القطبية لهذا الحمض بقدرتِها على اختراق الغشاء، وهو أيضًا مكونٌ من جزيئاتٍ غير قطبيَّةٍ. لكن يوجدُ داخلَ الغشاءِ كثيرٌ من جيوبِ الماءِ الصغيرةِ. فعندَما تدخلُ جزيئاتُ حمض أسيتيل الساليسيليك ِ هذه الجيوبَ فإنها تتأيَّنُ إلى +H وإلى أيونات أسيتيل الساليسيلات. هذه الأيوناتُ تُحبسُ في مناطق الغشاءِ الداخليَّةِ. ويُضعِفُ تجمُّعُها المستمرُّ تركيبَ الغشاءِ ويسبِّبُ فِي النهايةِ نزفًا دمويًّا. إن تناولَ كلِّ قرص من الأسبيرين يؤدّي عادةً إلى فقدان حوالي 2 mL من الدم. هذه الكمِّيَّةُ المفقودةُ من الدم لا تعتبرُ مؤذيةً بشكل عامِّ، إلا أنَّ تأثيرَ الأسبيرين قد يُنتجُ نزفًا دمويًّا حادًّا عند بعض الأفرادِ. والجديرُ بالذكر أنَّ تناولَ الكحولِ الذي حرَّمَهُ اللهُ تعالى يزيدُ من ذوبانِ حمض أسيتيل الساليسيليك في المعدة ويعرِّزُ بالتالى نزفَ الدم.

أسئلة

- ما دورٌ الوسطِ العالي الحمضيَّة في العصارةِ المعديَّةِ؟
- 2. ماذا يحدثُ إذا وُجدَ في المعدةِ فائضُ من أيوناتِ +H؟

القسم 2-3

مؤشّراتُ الأداءِ

- يعرِّفُ أحماضَ وقواعدَ برونشتد لوري.
 - 🧓 يعرِّفُ حمضَ وقاعدةَ لويس.
- يسمّي المركبّات التي تعتبر أحماضًا
 بحسب تعريف لويس لكنّها ليسَتْ
 كذلك بحسب تعريف برونشتد لوري.

نظرياتُ الأحماضِ-القواعدِ

يرى العلماءُ أن تعريفَ أرهينيوس للأحماض والقواعد هو تعريفٌ ملائمٌ لمعظم الاستخدامات، بالرغم من أنهم وجدوا، من خلال بحثهم المتواصل لسلوك الحمض القاعدة، أن بعض المواد تسلك كأحماض أو كقواعد دون أن تكون في المحلول المائيِّ. وبما أن تعريفَ أرهينيوس يتطلَّبُ أن تكون المواد مذابةً في الماء فإنه ينبغي مراجعة تعريفات الأحماض والقواعد.

أحماضُ وقواعدُ برونشتد-لوري

في سنة 1923 عمد الكيميائيُّ الدنماركيُّ برونشتد والكيميائيُّ الإنكليزيُّ لوري، وبشكل مستقلِّ، إلى توسيع تعريف أرهينيوس للحمض. وهكذا فإن حمض برونشتد-لوري Brønsted-Lowry acid هو جزيءٌ أو أيون مانحُ للبروتون. وبما أن +H هو بروتون فان جميع الأحماض، بحسب تعريف أرهينيوس، تمنحُ بروتونات للماء، فهي إذن أحماض برونشتد-لوري أيضًا. وإن الموادَّ غيرَ الجزيئيَّة، كبعض الأيونات، يمكنُها هي أيضًا أن تمنحَ البروتونات. هذه الموادُّ ليسَتْ أحماض أرهينيوس، بل هي من فئة أحماض برونشتد-لوري.

إن كلوريدَ الهيدروجين يعملُ كحمض برونشتد-لوري عندَما يتفاعلُ مع الأمونيا. وهكذا يمنحُ HCl كما يفعلُ في الماءِ.

$$\mathrm{HCl} + \mathrm{NH}_3 \rightarrow \mathrm{NH}_4^+ + \mathrm{Cl}^-$$

هذه المعادلةُ تُظهرُ انتقالَ بروتون من جزيءِ كلوريدِ الهيدروجينِ HCl إلى جزيءِ الأمونيا ،NH بحيثُ يتكوَّنُ أيونُ الأمونيوم + ،NH تبيِّنُ صيغُ الترميزِ النقطيِّ للإلكتروناتِ التشابهَ بين التفاعلِ السابقِ والتفاعلِ بين HCl والماءِ.

$$\begin{array}{c} H:CI:+H:N:H \rightarrow \begin{bmatrix} H:N:H \\ H:O:H \end{bmatrix}_{+}^{+}:CI:- \\ H:O:H \\ \vdots \end{array}$$

في هذَيْن التفاعلَيْن يظهرُ كلوريدُ الهيدروجين كحمض برونشتد-لوري. أما الماءُ فيمكنُهُ أيضًا أن يتفاعلَ كحمض برونشتد-لوري. لنلاحظٌ مثلاً، التفاعلَ التاليَ الذي يمنحُ خلالهُ جزيءُ الماءِ بروتونًا لجزيءِ الأمونيا.

$$H_2O(l) + NH_3(aq) \leftrightarrows NH_4^+(aq) + OH^-(aq)$$

$$\begin{array}{ccc} H & H & H \\ H : \ddot{O} : + & H : \ddot{N} : H & \rightleftharpoons & \begin{bmatrix} H & H \\ H : \ddot{N} : H \\ \vdots & \vdots \\ \end{bmatrix}_{+} + \begin{bmatrix} \ddot{O} \\ \vdots \\ \ddot{O} \end{bmatrix}_{-} \end{array}$$



الشكل 3-9 ينبعث غاز كلوريدِ الهيدروجينِ من محلول حمض الهيدروكلوريكِ، ويتَّحدُ مع غاز الأمونيا المنبعثِ من المحلول المائي للأمونيا. والسحابة الناتجة هي كلوريدُ الأمونيوم الصلبُ المنتشرُ في الهواءِ.

قاعدةُ برونشتد-لوري Brønsted-Lowry base هي جزيءٌ أو أيونٌ مستقبلٌ للبروتون. في التفاعل بين حمض الهيدروكلوريكِ والأمونيا، تستقبلُ الأمونيا بروتونًا من حمض الهيدروكلوريكِ، وبدلك تكونُ الأمونيا قاعدة برونشتد-لوري. أما الهيدروكسيداتُ، التي هي قواعدُ أرهينيوس مثلُ NaOH، فليسَتُ بشكل دقيق قواعدَ برونشتد-لوري، في حين أن أيون -OH الناتجَ في المحلول هو قاعدةُ برونشتد-لوري. هذا الأيون هو الذي يستقبلُ البروتونَ.

ف ي التنفاعل بين حمض وقاعدة برونشت د- لوري قاعدة بين حمض وقاعدة برونشت د- لوري قاعدة بين من الحمض إلى قاعدة برونشتد والتفاعل بين حمض برونشتد والمكل 4Cl وقاعدة برونشتد لوري $\frac{1}{2}$ للتفاعل بين حمض برونشتد لوري $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{2}$

أحماضٌ أحاديَّةٌ وأحماضٌ متعدِّدةُ البروتوناتِ

الحمض الذي يمنعُ بروتونًا واحدًا فقطُ (أيونَ الهيدروجين) من كلِّ جزيءٍ يُعرفُ باسمِ الحمض أحاديُ البروتونِ HClO_4 فحمضُ البيركلوريكِ HClO_4 وحمضُ النيتريكِ HNO_3 هي جميعُها أحاديَّةُ البروتون. وحمضُ النيتريكِ HNO_3 هي جميعُها أحاديَّةُ البروتون. والمعادلةُ التاليةُ تظهرُ كيف يمنحُ جزيءٌ من الحمض أحاديِّ البروتون HCl بروتونًا لجزيءٍ من الماءِ. فالحمضُ HCl و HCl والمحاديءِ من الماءِ. فالحمضُ HCl والمحادةِ واحدةٍ ليكوِّنَ الأيونينِ HCl والحاديءِ من الماءِ.

$$\mathrm{HCl}(g) + \mathrm{H_2O}(l) \longrightarrow \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{Cl^-}(aq)$$

أما الحمضُ متعدُّدُ البروتونِ polyprotic acid فهو حمضٌ يستطيعُ أن يمنحَ أكثرَ من بروتونِ من كلِّ جزيءٍ. فحمضُ الكبريتيكِ H_2SO_4 ، وحمضُ الفوسفوريكِ H_3PO_4 ، مثالان على الأحماض متعدِّدةِ البروتونِ. لذلك فإن تأيُّنَ هذا الحمض هو عمليَّةٌ متعدِّدةُ المراحل، حيث يفقدُ الحمضُ أيونًا من الهيدروجين في كلِّ مرحلةٍ.

فحمضٌ الكبريتيكِ يتأيَّنُ في مرحلتين. في مرحلةِ التأيُّن الأولى يكونٌ حمضٌ الكبريتيكِ حمضًا قويًّا يتحوَّلُ بشكل تامٍّ إلى أيوناتِ الكبريتاتِ الهيدروجينيَّةِ -HSO.

$$\mathrm{H_2SO_4}(l) + \mathrm{H_2O}(l) \longrightarrow \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{HSO_4^-}(aq)$$

أما أيونُ الكبريتاتِ الهيدروجينيَّةِ فهو حمضٌ ضعيفٌ يخضعُ في مرحلةِ التأيُّن الثانيةِ للاتِّزان التالي في المحلول.

$$\mathsf{HSO}_4^-(aq) + \mathsf{H}_2\mathsf{O}(l) \leftrightarrows \mathsf{H}_3\mathsf{O}^+(aq) + \mathsf{SO}_4^{2-}(aq)$$

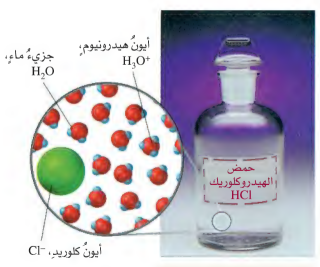
كلُّ مراحل التأيُّن لحمض متعدِّدِ البروتونِ تحدثُ في المحلول نفسِه. لذلك تحتوي محاليلُ حمض الكبريتيكِ على $^{+}$ $_{3}$ و $^{+}$ $_{4}$ و $_{4}$ $_{5}$ $_{6}$. وتجدرُ الإشارةُ إلى أن محاليلَ حمض الكبريتيك تحتوي على عددٍ من أيونات الكبريتات الهيدروجينيَّة وأيونات الهيدرونيوم أكبرَ بكثير من عددِ أيوناتِ الكبريتاتِ.

يعتبرُ حمضُ الكبريتيكِ نوعًا من الحمض المتعدِّدِ البروتونِ. فهو يستطيعُ أن يمنحَ بروتونَيْن اثنيْن من كلّ جزيء، لذلك فهو يُعرفُ باسم الحمض ثنائيِّ البروتونِ diprotic acid. يُظهِرُ الشكلُ 3-10 تأيُّنَ حمض ِأحاديِّ البروتون وحمض ِثنائيِّ البروتون.

حمضٌ الفوسفوريكِ نوعٌ آخرٌ من الأحماض متعدِّدةِ البروتون، وهو يعرف باسم الحمض ثلاثيّ البروتونِ triprotic acid أي هو الحمض الذي يمنحُ ثلاثةَ بروتوناتٍ من كلِّ جزيءٍ. ومعادلاتُ هذه التفاعلاتِ هي التالية:

$$\begin{split} & \text{H}_{3}\text{PO}_{4}(aq) + \text{H}_{2}\text{O}(l) \leftrightarrows \text{H}_{3}\text{O}^{+}(aq) + \text{H}_{2}\text{PO}_{4}^{-}(aq) \\ & \text{H}_{2}\text{PO}_{4}^{-}(aq) + \text{H}_{2}\text{O}(l) \leftrightarrows \text{H}_{3}\text{O}^{+}(aq) + \text{HPO}_{4}^{2-}(aq) \\ & \text{HPO}_{4}^{2-}(aq) + \text{H}_{2}\text{O}(l) \leftrightarrows \text{H}_{3}\text{O}^{+}(aq) + \text{PO}_{4}^{3-}(aq) \end{split}$$

الشكل 3-10 حمضُ الهيدروكلوريكِ HCl هو حمضٌ قويٌّ أحاديُّ البروتونِ. لذلك يحتوي محلولَهُ المائيُّ المخفَّفُ على أيونات الهيدرونيوم والكلوريد. وحمضُ الكبريتيكِ H₂SO₄ حمضٌ قوىٌ ثنائيٌّ البروتون، يحتوى محلولهُ المائيُّ المخففُ على أيوناتِ الكبريتاتِ الهيدروجينيَّة الناتجة من مرحلة التأيِّن الأولى، وعلى أيوناتِ الكبريتاتِ التي تنتجُ من مرحلة التأيُّن الثانية، ويحتوى أيضًا على أيونات الهيدرونيوم التي تنتجُ من المرحلتَيْن معًا.



 $HCl + H_2O \rightarrow H_3O^+ + Cl^-$



 $H_2SO_4 + H_2O \rightarrow H_3O^+ + HSO_4^ HSO_4^- + H_2O \leftrightarrows H_3O^+ + SO_4^{2-}$

يعتوي معلولُ حمضِ الفوسفوريكِ على $^{+}$ $^{-}$

أحماضُ وقواعدُ لويس

تصف تعريفات أرهينيوس وبرونشتد-لوري معظم الأحماض والقواعد، وتفترض هذه التعريفات أن الحمض يحتوي أو يُنتِج أيونات الهيدروجين. وهناك تصنيف ثالث للأحماض، يستند إلى روابط الجزيء وتركيبه، يتضمَّن أحماضا كأحماض تلك المركبات التي لا تحتوي على الهيدروجين. ففي سنة 1923 أدخل الكيميائي الأميركي المركبات التي لا تحتوي على الهيدروجين ففي سنة للإلكترونات، تعريفاً لهذا التصنيف لويس، الذي ارتبط اسمه ببنى الترميز النقطي للإلكترونات، تعريفاً لهذا التصنيف الثالث من الأحماض. يظهر تعريف لويس للأحماض دور أزواج الإلكترونات في تفاعلات الحمض القاعدة. وبحسب هذا التعريف فإن حمض لويس Lewis acid درة أو أيون أو جزية يستقبل زوجا من الإلكترونات ليكون رابطة تساهميّة.

ويعدُّ تعريفُ لويس من بين التعريفاتِ الثلاثةِ الأشملِ والأوسع، فهو ينطبقُ على أيِّ نوعٍ قادرٍ على استقبال زوج من الإلكترونات ليكوِّنَ رابطةً تساهميَّةً مع نوع آخرَ، بناءً على ذلك فإن البروتونَ (أيونَ هيدروجين) هو حمضُ لويس الذي يكوِّنُ في التفاعلاتِ رابطةً تساهميَّةً، كما يظهرُ هنا:

$$\mathrm{H}^+(aq) + \mathrm{:NH_3}(aq) \longrightarrow [\mathrm{H} - \mathrm{NH_3}]^+(aq)$$
 أو $[\mathrm{NH_4}]^+(aq)$

فإذن ليس من الضروريِّ أن تحتويَ الصيغةُ الكيميائيَّةُ لحمض لويس على الهيدروجين، حتى أن أيونَ الفضَّةِ يمكنُ أن يكونَ حمضَ لويس لأنه يستقبلُ أزواجًا من الإلكتروناتِ من الأمونيا ليكوِّنَ روابطَ تساهميَّةً:

$$\mathrm{Ag^+}(aq) + 2: \mathrm{NH_3}(aq) \longrightarrow [\mathrm{H_3N} - \mathrm{Ag} - \mathrm{NH_3}]^+(aq) \stackrel{!}{\to} [\mathrm{Ag}(\mathrm{NH_3})_2]^+(aq)$$

إن أيَّ مركَّبٍ تمتلكُ ذرَّتُهُ المركزيَّةُ ثلاثةَ إلكتروناتِ تكافؤ، وتكوِّنُ بالتالي ثلاثَ روابطَ تساهميَّةٍ، يمكنُ أن يسلكَ كحمض لويس. فعندَما يستقبلُ زوجًا من الإلكتروناتِ ليكوِّنَ رابطةً تساهميَّةً رابعةً تكمُّلُ الثمانيةُ إلكتروناتٍ. فثلاثيُّ فلوريدِ البورون، على سبيلِ المثال، هو حمضُ لويس حيث يكوِّنُ رابطةً تساهميَّةً رابعةً مع كثيرٍ من الجزيئاتِ والأيوناتِ، كما يَظهرُ تفاعلُهُ مع أيونِ الفلوريدِ على الشكلِ التالي:

$$\begin{array}{c} : \ddot{F} : \\ : \ddot{F} : \ddot{B} + : \ddot{F} : - \rightarrow \\ : \ddot{F} : \ddot{B} : \ddot{F} : \\ : \ddot{F} : \end{array}$$

 $\mathrm{BF}_3(aq) + \mathrm{F}^-(aq) \longrightarrow \mathrm{BF}_4^-(aq)$

الجدول 3-5 تعريفات الحمض-القاعدة

قاعدةٌ	حمضٌ	النوعُ
منتجٌ للأيونِ ⁻ OH	منتجٌ للأيونِ +H أو +H ₃ O	أرهينيوس
مستقبلٌ للأيونِ +H	مانحٌ للأيونِ +H	برونشتد-لوري
مانحٌ لزوج من الإلكترونات	مستقبلٌ لزوج ٍمن الإلكترونات	لويس

يمكنُ تطبيقُ تعريفِ لويس على الأنواعِ في كلِّ حالاتِها. فمثلاً يتَّحدُ في الحالةِ الغازيَّةِ ثلاثيُّ فلوريدِ البورون، بصفتِهِ حمضَ لويس، مع الأمونيا.

$$\begin{array}{ccc} : \ddot{E} : & \ddot{H} & : \ddot{E} : \ddot{H} \\ : \dot{E} : \ddot{B} + : \ddot{N} : \ddot{H} & \rightarrow : \ddot{E} : \ddot{B} : \ddot{N} : \ddot{H} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \end{array}$$

أما قاعدةُ لويس Lewis base فهي ذرّةٌ أو أيونٌ أو جزيءٌ يمنحُ زوجًا من الإلكترونات ليكونَ رابطةَ تساهميَّةَ. بناءً على ذلك فالأنيونُ هو قاعدةُ لويس في التفاعلِ الذي يكوِّنُ فيه رابطةً تساهميَّةً بمنحِهِ زوجًا من الإلكتروناتِ. ففي مثال تفاعل ثلاثيًّ فلوريدِ البورون مع أنيون الفلوريدِ، يمنحُ F لثلاثيًّ فلوريدِ البورون زوجًا من الإلكتروناتِ. وبذلك يكونُ F قاعدة لويس.

$$BF_3(aq) + F^-(aq) \rightarrow BF_4^-(aq)$$

تفاعلُ حمض -قاعدةِ لويس Lewis acid-base reaction هو تكوُنُ واحدةٍ أو أكثرَ من الروابطِ التساهميَّةِ بين مانح زوج من الإلكتروناتِ وبين مستقبلِه.

تجدرُ الملاحظةُ هنا أنه، برغم التباينات الظاهرة بين التعريفات الثلاثة، فإن الكثيرَ من المركَّبات يمكنُ تصنيفُها كأحماض أو كقواعد تبعًا لهذه التعريفات مجتمعةً. ففثلاً، الأمونيا هي أوَّلاً قاعدةٌ بحسب مفهوم أرهينيوس لأنها تنتجُ أيونَ الهيدروكسيد OH عندما تكونُ الأمونيا في الماءِ. وهي ثانيًا قاعدةٌ، بحسب تعريف برونشتد لوري، لأنها تستقبلُ بروتونًا خلال التفاعل الحمض القاعدة، وهي ثالثًا قاعدةُ لويس في جميع التفاعلات التي تمنحُ الأمونيا خلالها زوجًا من الإلكترونات، لتكوِّنَ رابطةً تساهميَّةً. يُظهرُ الجدولُ 3-5 مقارنةً بين تعريفات الحمض القاعدة الثلاثة.

مراجعة القسم 3-2

- 1. في التفاعل التالي حدِّدُ لكلِّ متفاعل صفةً من هذه الصفات: مانحٌ أو مستقبلٌ للبروتون، حمضيُّ أو قاعديُّ. $H_2CO_3 + H_2O \leftrightarrows H_2O_3 + H_3O^+$
- في التفاعل التالي حدد لكلِّ متفاعل صفةً من هذه الصفات: مانحٌ أو مستقبلٌ لزوج من الإلكترونات، حمضٌ أو قاعدةٌ لويس.

$$AlCl_3 + Cl^- \rightarrow AlCl_4^-$$

تفكيرٌ ناقد

- 3. معلومات تحليليَّة: في التفاعلاتِ الثلاثةِ التاليةِ صنتُفِ المتفاعلاتِ إلى قواعدِ أرهينيوس، وقواعدِ برونشتد-لوري وقواعدِ لويس. فسنر إجابتك.
- NaOH(s) → Na⁺(aq) + OH⁻(aq) . i
- $\mathrm{HF}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \leftrightarrows \mathrm{F}^-(aq) + \mathrm{H_3O}^+(aq)$. .ب
 - $H^+(aq) + NH_3(aq) \stackrel{\checkmark}{\Longrightarrow} NH_4^+(aq)$

القسيم 3-3

مؤشّراتُ الأداءِ

- يصف الحمض المرافق والقاعدة المرافقة والمركب الأمفوتيري.
 - 💿 يعرِّفُ عمليَّةَ التعادلِ
- يعرِّفُ المطرَ الحمضيَّ، ويعطي أمثلةً
 على المركَّباتِ التي تسبِّبُ المطرَ
 الحمضيَّ موضِّحًا تأثيراتِه.

تفاعلاتُ الحمض-القاعدةِ

درستَ سابقًا ثلاثَ نظرياتٍ للأحماض والقواعدِ هي: نظريةُ أرهينيوس ونظريَّةُ برونشتد-لوري تعتبرُ بشكل خاصِّ النظريَّةَ المعتمدةَ بنجاح لوصفِ تفاعلاتِ الحمضِ القاعدةِ التي تحدثُ في المعاليلِ المائيَّةِ. هذا القسمُ سيستُخدمُ هذه النظريَّةَ لاستكشافِ التفاعلاتِ بين الأحماض والقواعدِ.

الأحماضُ والقواعدُ المرافقةُ

تقدِّمُ تعريفاتُ برونشتد-لوري للأحماضِ والقواعدِ أساسًا لدراسةِ التفاعلاتِ القائمةِ على انتقالِ البروتون. لنفترضَ أن حمضَ برونشتد-لوري يمنحُ بروتونًا، فإن الأيونَ أو الجزيءَ المتبقِّيَ يستطيعُ استقبالَ هذا البروتون مرَّةً أخرى، وهو بهذا يعملُ كقاعدةِ. هذه القاعدةُ تعرفُ باسمِ القاعدةِ المرافقةِ. بناءً على ذلك فإن النوع الناتج (جزيبًا كان أو أيونًا)، بعد أن يعطيَ حمضُ برونشتد-لوري بروتونا، يُسمَى القاعدةَ المرافقةَ أيونًا)، بعد أن يعطيَ حمضُ برونشتد-لوري بروتونا، يُسمَى القاعدةُ المرافقةُ لحمضِ فأيونُ الفلوريدِ، مثلاً، هو القاعدةُ المرافقةُ لحمضِ الهيدروفلوريكِ.

$$\mathrm{HF}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \leftrightarrows \mathrm{F^-}(aq) + \mathrm{H_3O^+}(aq)$$
قاعدةٌ مرافقةٌ

في هذا التفاعل يلعبُ جزيءُ الماءِ دورَ قاعدةِ برونشتد – لوري، لأنه يستقبلُ بروتونًا من H_3O^+ ليكوِّنَ H_3O^+ الذي هو حمضٌ، إذن أيونُ الهيدرونيوم هو الحمضُ المرافقُ للماءِ. بذلك يكونُ النوعُ الناتجُ، بعد استقبال قاعدةِ برونشتد – لوري بروتونًا، هو الحمضَ المرافقُ conjugate acid

$$\mathrm{HF}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \leftrightarrows \mathrm{F^-}(aq) + \mathrm{H_3O^+}(aq)$$
 قاعدةٌ قاعدةٌ

وبشكل عامٍّ، فإن تفاعلاتِ الحمضِ القاعدةِ لبرونشتد - لوري هي أنظمةُ اتِّزانِ، وهذا يعني أن التفاعلينِ، الأماميُّ والعكسيُّ، يحدثان في الوقتِ نفسِه، وهذانِ التفاعلانِ يتضمنانِ زوجَيُ حمض - قاعدةٍ مما يُعرَفُ بالأزواجِ المرافقةِ، كما في المعادلةِ التاليةِ:

$$\mathrm{HF}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \leftrightarrows \mathrm{F^-}(aq) + \mathrm{H_3O^+}(aq)$$
 محض عادة قاعدة عصن عادة المحضد

الرمنُ السفليُّ يشيرُ إلى زوجي الحمض القاعدةِ المرافقيَيْنِ: (1) HF و F^- المرمنُ السفليُّ يشيرُ إلى زوجي الحمض قاعدةٍ مُرافق يحتوي الحمضُ على بروتونِ واحدٍ أكثرَ من قاعدتِهِ المرافقةِ.

قوّةُ الأحماضِ والقواعدِ المرافقةِ

تعتمدٌ درجةُ التفاعل بينَ حمض وقاعدةِ برونشتد-لوري على القوةِ النسبيَّةِ للأحماض والقواعدِ المتفاعلةِ. فحمضُ الهيدروكلوريكِ هو حمضٌ قويٌّ يمنحُ بروتونًا بسهولةٍ، لذلك يتَّصفُّ الأيونُّ -Cl بميل ضعيفٍ إلى اجتذاب بروتون والاحتفاظ به. ينتجُ عن ذلك أن الأيونَ -Cl قاعدةٌ ضعيفةٌ للغايةِ.

$HCl(g) + H_2O(l) \rightarrow H_3O^+(aq) + Cl^-(aq)$ قاعدةٌ ضعيفةٌ حمضٌ قاعدةٌ حمضٌ قويٌّ

هذه الملاحظةُ تقودُ إلى استنتاج مهمٌ هو: بقدرٍ ما يكونُ الحمضُ قويًا تكونُ قاعدتُهُ المرافقةُ ضعيفةُ، وبقدر ما تكونُ القاّعدةُ قويَّةَ يكونُ حمصُها المرافقُ ضعيفًا.

هذا المفهوم يسمح بمقارنة قوى مختلف الأحماض والقواعد لتوقُّع نواتج التفاعل. لنلاحظُ، على سبيلِ المثالِ، تفاعلَ حمض البيركلوريكِ، HClO₄، مع الماءِ.

> $\mathrm{HClO_4}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \rightarrow \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{ClO_4^-}(aq)$ قاعدةٌ أضعفٌ حمضٌ أضعفُ قاعدةٌ أقوى حمضٌ أقوى

في هذا المثال؛ أيونُ الهيدرونيوم أضعفُ بكثير من أن ينافسَ حمضَ البيركلوريكِ على منح البروتون، لأن هذا الأخير هو الحمضُ الأقوى. كما أن أيونَ البيركلوراتِ والماءَ قاعدتان. ولأن $\mathrm{HClO_4}$ حمضٌ قوي جدًّا فإن الأيونَ $\mathrm{ClO_4}$ قاعدةٌ ضعيفةٌ جدًّا. لذلك يتنافسُ الماءُ بقوةٍ أكبرَ من ${
m CIO_4^-}$ للحصول على البروتون. وبالتالي يتفاعلُ الحمضُ الأقوى مع القاعدة الأقوى لينتجا الحمض الأضعف والقاعدة الأضعف.

لنلاحظُ، مقارنةً بما سبقَ، التفاعلَ بين الماءِ وحمض الأسيتيكِ.

 $CH_3COOH(aq) + H_2O(l) \leftarrow H_3O^+(aq) + CH_3COO^-(aq)$ حمضٌ أقوى قاعدةٌ أضعف حمضٌ أضعفُ

في هذا التفاعل يكونُ تركيرُ الأيونِ ${\rm H_3O^+}$ في المحلولِ أقلَّ بكثير مما كانَ في محلولِ أ .HClO ، لأن حمضَ الأسيتيكِ هو حمضٌ ضعيفٌ. وجزيءٌ هذا الحمض لا يمكتُهُ منافسةُ أيون +H₃O في منح بروتون للقاعدةِ. في المقابل، أيونُ الأسيتاتِ، -CH₃COO، قاعدةً أقوى من الماءِ، لذلك جزيءُ الماءِ لا يمكنَّهُ منافسةُ أيونِ الأسيتاتِ -CH₃COO، في استقبال بروتونٍ. فأيونُ [†]H₃O، بالتالي، هو الحمضُ الأقوى وأيونُ الأسيتاتِ، -CH₃COO، هو القاعدةُ الأقوى. بذلك يكونُ اتجاهُ التفاعل نحو اليسار هو المرجَّحَ.

تجدرُ الملاحظةُ أن التفاعليَنِ السابقَين، مع حمضِ البيركلوريكِ وحمضِ الأسيتيكِ، يَحدثانِ في الاتجاهِ المرجَّح، أي نحوَ الحمض والقاعدةِ الأضعفَيْن. هذه الملاحظةُ تقودُ إلى استنتاج ثانٍ مهمِّ وعامِّ هو: التفاعلاتُ القائمةُ على انتقالِ البروتونِ تفصُّلُ إنتاجَ *الحمض ِالأضعف والقاعدةِ الأضعف.* إذن، لكي يقتربَ التفاعلُ من تمامِه يجبُ أن يكونَ المتفاعلان، الحمضُ والقاعدةُ، أقوى بكثير من الناتجيّن.

بمقارنة العديد من الأحماض والقواعد المختلفة يمكن الوصول إلى الجدول 3-6. وتجدرُ الملاحظةُ هنا أن الحمضَ القويَّ جدًّا، كحمض البيركلوريكِ HClO₄، له قاعدةٌ مرافقةٌ ضعيفةٌ جدًّا ClO-4. والقاعدةُ الأقوى الموضَّحةُ في الجدولِ المذكور، هي أيونٌ الهيدريدِ H^- ، ولها الحمضُ المرافقُ الأضعفُ، H_2 . في المحاليل المائيَّةِ جميعُ الأحماض القويَّةِ تتأيَّنُ بنسبةِ 100%، مكوِّنةً أيونَ الهيدرونيوم وأنيوناتِها المتناظرة. وفي الجدول

الكيمياء تطبيقيا

«إنها حبةُ دواءِ مرَّةٌ»

هل تساءلت مرّة عن مصدر القول؛ «إنها حبة دواءٍ مرّة، يصعبُ ابتلاعُها»؟ هذا القولُ يُستخدَمُ لوصف واقع يصعبُ تقبُّلُه. يوجدُ كثيرٌ من الأِدويةِ التي تحتوى على قواعدَ. والطُّعْمُ المرُّ خَاصَّةُ منْ خصائص القواعد. لذلك هناك أدويةً كثيرة مرّة المذاق. فإذا نظرتَ إلى الصيغ الكيميائيّة لمكونات الأدوية ترى أنها تحتوى غالبًا على النيتروجين وأحدُ هذه المكوّناتِ هو الكافيين الذي يعملُ كمنشّطٍ للجِهاز العصبيِّ المركزيِّ وللجهاز التنفسيِّ. الصيغةُ الكيميائيةُ للكافيينِ هي وللكافيين، كما $C_8H_{10}N_4O_2$ للأمونيا، خصائصُ قاعديَّةً، لأنه يحتوي على النيتروجين القادر على استقبال البروتون.

الجدولُ 3-6 القوَّةُ النسبيَّةُ للأحماضِ والقواعدِ
¢

			واعتواعد	قه القوة النسبية للاحماص	ب و
ىيغة	الم	القاعدةُ المرافقةُ	الصيغةُ	الحمضُ المرافقُ	
	I-	أيونُ اليوديدِ	НІ	حمضُ الهيدرويوديك ؚ*	1
Cl	O_4^-	أيونُ البيركلوراتِ	HClO ₄	حمضٌ البيركلوريكِ *	
	Br [_]	أيونُ البروميدِ	HBr	حمضُ الهيدروبروميكِ *	
	CI-	أيونُ الكلوريدِ	HCl	حمضٌ الهيدروكلوريك ِ*	
HS	O_4^-	أيونُ الكبريتاتِ الهيدروجينيَّةِ	H_2SO_4	حمضٌ الكبريتيك ِ*	
الا	O_3^-	أيونُ الكلوراتِ	HClO ₃	حمضٌ الكلوريك ِ*	
٠٠ ول ۱۵	O_3^-	أيونٌ النيتراتِ	HNO ₃	حمضٌ النيتريكِ*	
in E	$_2^{\rm O}$	الماءُ	H ₃ O+	أيونُ الهيدرونيوم ِ	
C.	O_2^-	أيونُ الكلوريتِ	HClO ₂	حمضٌ الكلوروزِ	
्यु S(O_4^{2-}	أيونُّ الكبريتاتِ	HSO ₄	أيونُ الكبريتاتِ الهيدروجينيَّةِ	
H_2P	O_4^- عين	أيونٌ فوسفاتِ ثنائيِّ الهيدروج	H_3PO_4	حمضٌ الفوسفوريكِ	
	F-	أيونُ الفلوريدِ	HF	حمضٌ الهيدروفلوريكِ	
CH ₃ CC	O-	أيونُ الأسيتاتِ	CH ₃ COOH	حمضٌ الأسيتيكِ	زياد
НС	O_3^-	أيونُ الكربوناتِ الهيدروجينيَّة	H_2CO_3	حمضٌ الكربونيكِ	زيادة في
I	IS-	أيونٌ كبريتيد الهيدروجين ِ	H_2S	حمضٌ الهيدروكبريتيكِ	قون
HPC	O_4^{2-}	أيونُ الفوسفات الهيدروجينيَّة	H ₂ PO ₄	أيونُ الفوسفاتِ ثنائيِّ الهيدروجينِ	المعض
C	O-	أيونُ الهيبوكلوريتِ	HClO	حمضٌ الهيبوكلوروز	· 4
N	H_3	الأمونيا	NH ₄	أيونُ الأمونيوم ِ	
C	O_3^{2-}	أيونُ الكربوناتِ	HCO ₃	أيونُ الكربوناتِ الهيدروجينيَّةِ	
PO	D ₄ ³⁻	أيونُ الفوسفاتِ	HPO ₄ ²⁻	أيونُّ الفوسفاتِ الهيدروجينيَّةِ	
C	H-	أيونُ الهيدروكسيدِ	H_2O	الماءم	
N	H_2^-	أيونُ الأميدِ**	NH ₃	الأمونيا	
V	H-	أيونُ الهيدريدِ**	H_2	الهيدروجينُ	

حمضٌ قويٌّ* قاعدةٌ قويَّةٌ**

جميعُ الأحماض الواقعة تحت أيون الهيدرونيوم لا تتأيَّنُ بنسبة 200% في الماء. لا يمكنُ توقُّعُ النشاطيَّةِ فقط من خلال قوةِ الحمض، فعلى الرغم من أن الماءَ حمضٌ ضعيفٌ، فإن أيونَ الهيدريدِ قاعدةٌ ذاتٌ قوةٍ كافيةٍ لانتزاع بروتونٍ من الماءِ. يوضحُ الشكلُ 3-11 تفاعلاً من هذا النوع.

المركَّباتُ الأمفوتيريَّةُ

لعلُّكَ لاحظَّتَ أن الماءَ يستطيعُ أن يكونَ إما حمضًا وإما قاعدةً. لذلك، أيُّ مادةٍ يمكنها أن تتفاعل كحمض أو كقاعدة توصف بأنها أمفوتيريَّة amphoteric. ومثالُ ذلك، التأيُّنُ الأُوَّلُ لحمضِ الكبريتيكِ، حيثُ يتفاعلُ الماءُ بصفتِهِ قاعدةً.

الشكل 3-11 هيدريدُ الكالسيوم، CaH₂، يتفاعلُ بقَّرةٍ مع الماءِ لينتجَ غاز الهيدروجين.



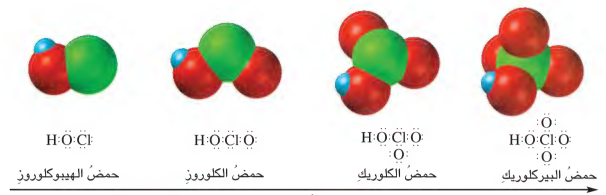
 $\operatorname{CaH}_2(s) + 2\operatorname{H}_2\operatorname{O}(l) \rightarrow \operatorname{Ca}(\operatorname{OH})_2(aq) + 2\operatorname{H}_2(g)$

 $H_2SO_4(aq) + H_2O(l) \rightarrow H_3O^+(aq) + HSO_4^-(aq)$ حمض1 قاعدة حمض ومع ذلك فالماء يعمل كحمض في التفاعل التالي:

إذن يستطيعُ الماءُ أن يتفاعلَ كحمض أو كقاعدةٍ، فهو بذلك أمفوتيريٌّ. يعتمدُ فعلُ هذا النوع من الموادِّ على قوةِ الحمض أو القاعدةِ التي تتفاعلُ معه. فمثلاً إذا تفاعلَ الماءُ مع حمض أقوى منه فإنه يسلك كقاعدةٍ، أما إذا تفاعلَ مع حمض أضعفَ منه فإنه سيتفاعلُ كحمض، بينما يتفاعلُ الحمضُ الثاني كقاعدةٍ.

وجود OH- في المركّباتِ الجزيئيّةِ

المركَّباتُ الجزيئيَّةُ المحتويةُ على مجموعاتِ OH يمكنُها أن تكونَ حمضيَّةً أو أمفوتيريَّةً. ترتبطُ مجموعةً OH- تساهميًّا بالحمض، وتُسمّى مجموعة الهيدروكسيل. ولكى تكونَ هذه المركَّباتُ حمضيَّةً يجبُّ أن يكونَ جزيءُ الماءِ المتفاعلُ معها قادرًا على جذب ذرَّةِ هيدروجين من مجموعة الهيدروكسيل. ويحدثُ هذا التجاذبُ بصورةٍ أسهلَ كلما كانتِ الرابطة O-H أكثرَ قطبيَّة. لذلك أيُّ خاصةٍ لجزىءٍ تزيدُ من قطبيَّةِ الرابطةِ O-H تزيدٌ في الوقتِ نفسِهِ من حمضيَّةِ المركَّبِ الجزيئيِّ. تقعُ اللافلرَّاتُ ذاتُ الحجم الصغير في أعلى اليمين من الجدول الدوريِّ، وهي تتمتَّعُ بسالبيَّةٍ كهربائيَّةٍ عاليةٍ، وتكوِّنُ مركّباتٍ تحتوى على مجموعاتٍ من الهيدروكسيل الحمضيَّةِ. جميعٌ الأحماض الأكسجينيَّةِ هي إلكتروليتاتُّ جزيئيًّةٌ تحتوى على واحدةٍ أو أكثرَ من روابطِ O-H. وتتضمّنُ هذه المركّباتُ أحماضَ الكلوريكِ والبيركلوريكِ.



ازديادُ قوَّةِ الحمضِ

يُظهِرُ الشكلُ 3-12 صيغ الترميزِ النقطيِّ لإلكتروناتِ أحماضِ الكلورِ الأكسجينيَّةِ الأربعةِ. وجديرٌ بالملاحظةِ أن جميعَ ذرّاتِ الأكسجينِ مرتبطةٌ بنزَّةِ الكلورِ، بينما ترتبطُ كل ذرّةِ هيدروجينِ بنزَّةِ أكسجينِ واحدةٍ. ولذلك تعدُّ المحاليلُ المائيَّةُ لهذه الجزيئاتِ أحماضًا، حيث إن روابط O-H تنكسرُ عندَما تسحبُ جزيئاتُ الماءِ الهيدروجينَ منها. يتأثَّرُ سلوكُ المركَّبِ بعددِ ذرّاتِ الأكسجينِ المرتبطةِ بالذرَّةِ المنَّصلةِ بمجموعةِ يتأثَّرُ سلوكُ المركَّبِ بعددِ ذرّاتِ الأكسجينِ المرتبطةِ المركَّبِ كبيرةً. ذرّاتُ الأكسجينِ OH-. فبقدرِ ما يكونُ هذا العددُ كبيرًا تكونُ حمضيَّةُ المركَّبِ كبيرةً. ذرّاتُ الأكسجينِ هذه ذاتُ السالبيَّةِ الكهربائيَّةِ العاليةِ تسحبُ الكثافةَ الإلكترونيَّة بعيدًا عن رابطةِ O-I مما يزيدُ في قطبيَّتِها. فمثلاً يكونُ الكرومُ ثلاثةَ مركَّباتٍ مختلفةٍ تحتوي على مجموعاتِ مما يزيدُ في قطبيَّتِها. فمثلاً يكونُ الكرومُ ثلاثةَ مركَّباتٍ مختلفةٍ تحتوي على مجموعاتِ O-I كما هو مبيَّنُ هنا:

قاعديُّ	أمفوتيريُّ	حمضيٌّ
$Cr(OH)_2$	$Cr(OH)_3$	H ₂ CrO ₄
ھيدروكسيدُ	ھيدروكسيدُ	حمضُ
الكروم ِ (II)	الكروم ِ (III)	الكروميك

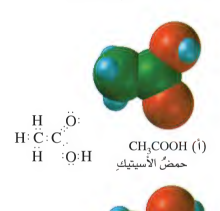
يلاحظُ هنا أن حمضيَّةَ المركَّبِ تزدادُ كلما ازدادَ عددُ ذرّاتِ الأكسجينِ فيهِ.

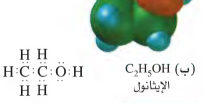
فلنتأمَّل المركَّباتِ المبيَّنةَ في الشكلِ 3-13، ففي حمض الأسيتيكِ، بخلاف الإيثانول، يوجدُ ذرَّةٌ ثانيةٌ من الأكسجين مرتبطةٌ بذرَّةِ الكربونِ المتصلةِ بمجموعةِ OH-، وهذا ما يفسِّرُ سببَ تمثُّع حمض الأسيتيكِ بالحمضيَّةِ، في حين أن الإيثانولَ ليس كذلك، على الرغم من أن المركَّبيُن يتكوَّنان من العناصر نفسِها.

تفاعلاتُ التعادل

يوجدُ الكثيرُ من الأمثلةِ الشائعةِ على تفاعلِ مركباتٍ حمضيَّةٍ مع مركَّباتٍ قاعديَّةٍ حيث يعادلُ الواحدُ منها الآخرَ. فكربوناتُ الصوديوم الهيدروجينيَّةُ (بيكربوناتُ الصوديوم) $NaHCO_3$ ، وحمضُ الطرطريكِ $H_2C_4H_4O_6$ ، هما من مكوِّناتِ مسحوقِ الخبيزِ. وعندَما يتفاعلان في المحلولِ ينتجان ثنائي أكسيدِ الكربونِ. وتصاعدُ ثنائي أكسيدِ الكربون هذا يسبِّبُ انتفاحًا لبعض الأطعمةِ، كبعض أنواع الكعكِ.

الشكل 3-12 كلُّ حمض من الأحماض الأكسجينيَّةِ للكلور يحتوي على ذرَّةِ كلكلور يحتوي على ذرَّةِ كلور وعلى ذرَّةِ هيدروجين، وتختلف فيما بينها بعدر ذراتها من الأكسجين، تجدرُ الإشارةُ إلى أن التغير في قطبية كالسلام ويمكنُ رؤيةُ هذا التأثير من خلال ازدياد قوة الحمض، بدءا بحمض الهيبوكلوروزِ وانتهاء بحمض البيركلوريك.





الشكل 3-13 (أ) يتمتع الحمض الأسيتي (حمض الأسيتيك) بالحمضيَّة، الأسيتيك) بالحمضيَّة، لأن ذرَّة الأكسجين الثانية المرتبطة بذرَّة الكربون تسحب الكثافة الإلكترونيَّة بعيدًا عن مجموعة ا HO-، مما يزيد في قطبيَّة رابطة H-O. (ب) الإيثانول هو في الأساس متعادلٌ، فهو لا يمتلك درَّة ثانية من الأكسجين، وهو بالتالي أقل قطبيَّة من الحمض الأسيتي (حمض الأسيتي (حمض

تعادلُ الحمضِ القويِّ-القاعدةِ القويَّةِ

يحدثُ تفاعلُ الحمض-القاعدةِ في المحلولِ المائيِّ بين حمض الهيدروكلوريكِ، بصفتِهِ حمضًا قويًّا يتأيَّنُ بشكل تامٍّ لينتجَ +H₃O، وبين هيدروكسيدِ الصوديوم بصفتِهِ قاعدةً قويَّةً تتفكَّكُ بشكل تامِّ لتنَّنجَ -OH. وتُكتبُ المعادلةُ لهذا التفاعل كما يلي:

$$\mathsf{HCl}(aq) + \mathsf{NaOH}(aq) \to \mathsf{NaCl}(aq) + \mathsf{H}_2\mathsf{O}(l)$$

في محلول مائيٍّ يحتوي على 1 mol من هيدروكسيد الصوديوم، يتفكُّك NaOH تبعًا للمعادلة التالية:

$$NaOH(aq) \rightarrow Na^{+}(aq) + OH^{-}(aq)$$

وكذلك يتأيَّنُ حمضٌ الهيدروكلوريكِ، في محلول يحتوي على 1 mol من هذا الحمض، تبعًا للمعادلة التالية:

$$\mathsf{HCl}(aq) + \mathsf{H}_2\mathsf{O}(l) \to \mathsf{H}_3\mathsf{O}^+(aq) + \mathsf{Cl}^-(aq)$$

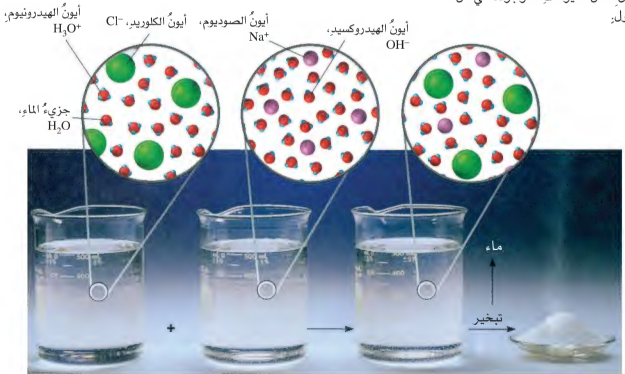
إذا تمَّ خلطٌ هذين المحلوليّن، كما هو مبيّنٌ في الشكل 3-14، يحدثُ تفاعلٌ بينَ الأيوناتِ المائيَّةِ +OH و -OH. وينتجُ عن هذا التفاعل كلوريدُ الصوديوم NaCl والماءُ. هذا التفاعلُ يتمثَّلُ في المعادلةِ الأيونيَّةِ العامَّةِ كالتالي:

$${\rm H_3O^+}(aq) + {\rm Cl^-}(aq) + {\rm Na^+}(aq) + {\rm OH^-}(aq) \Longrightarrow$$

$${\rm Na^+}(aq) + {\rm Cl^-}(aq) + 2{\rm H_2O}(l)$$

وبما أن أيونات الصوديوم +Na والكلوريد ِ Cl تظهرُ في طرفَي المعادلةِ الأيونيَّةِ العامَّةِ، فإنها تعتبرُ أيوناتٍ متفرِّجةً، وبالتالي فإن المشاركين الوحيدين في هذا التفاعل

الشكل 3-14 عندما يتفاعلُ محلولٌ مائيٌّ من حمض الهيدروكلوريكِ HCl، مع محلول مائي من هيدروكسيد الصوديوم NaOH، ينتجُ محلولُ كلوريدِ الصوديوم. النماذجُ المبيَّنةُ في هذا الشكل تمثِّلُ الأيوناتِ الموجودّةَ في كلِّ



هما أيونُ الهيدرونيوم وأيونُ الهيدروكسيدِ، كما هو مبيَّنٌ في المعادلةِ الأيونيَّةِ الصرفةِ التالية:

$$H_3O^+(aq) + OH^-(aq) \rightarrow 2H_2O(l)$$

في هذه المعادلة يتساوى عددُ أيوناتِ الهيدرونيومِ H_3O^+ وعددُ أيوناتِ الهيدروكسيدِ OH^- وتتحوَّلُ هذه الأيوناتُ بشكل تامِّ إلى ماءٍ. في المحاليلِ المائيَّةِ، المتعادلُ OH^- neutralization هو التفاعلُ الذي يحدُّثُ بين أيوناتِ الهيدرونيومِ وأيوناتِ الهيدروكسيدِ لتكوين جزيئاتِ الماءِ.

وجديرٌ بالملاحظةِ أن الماءَ ليس الناتجَ الوحيدَ في تفاعلِ التعادلِ الذي ينتجُ فيه الملحُ الْيضًا. والملحُ salt هو مركَّبٌ أيونيٌ يتكوَّنُ من كاتيونِ القاعدةِ وأنيونِ الحمض.

المطرُ الحمضيُّ

ينتجُ عن عمليّاتٍ صناعيَّةٍ كثيرةٍ غازاتٌ مثلُ NO $_2$, NO $_2$, NO $_3$, SO $_3$, SO $_3$, SO $_2$, NO $_4$, NO $_5$, NO $_5$, المركّباتُ تنوبُ في الماءِ المتوفِّرِ في الحجِّ لتنتجَ محاليلَ حمضيَّةً تتساقطُ على الأرضِ بشكل أمطارٍ أو ثلوجٍ فالكبريتُ، مثلاً ، يكوِّنُ لدى احتراق البترول والفحم الحجريِّ غازَ ثاني أكسيدِ الكبريت SO_3 . وهذا الأكسيدُ ثاني أكسيدِ الكبريت SO_3 . وهذا الأكسيدُ يتفاعلُ مع الماءِ المتوافرِ في الجوِّ لينتجَ حمضَ الكبريتيكِ كما يظهرُ في المعادلةِ التاليةِ:

$$SO_3(g) + H_2O(l) \longrightarrow H_2SO_4(aq)$$

مياهُ الأمطارِ عادةً قليلةُ الحمضيَّةِ، لكنها قد تكونُ أحيانًا عاليةَ الحمضيَّةِ فتسمّى أمطارًا حمضيَّةً. يفتتُ المطرُ الحمضيُّ المنحوتاتِ، ويؤثِّرُ في النظام البيئيِّ، كمياهِ البيئةِ والغاباتِ. الشكل 3-15 يظهرُ تآكلُ رخام هذه المنحوتة جرّاءَ الحمضيَّةِ العاليةِ للأمطارِ. وفي سنةِ 1970 وجدَ بعضُ العلماءِ أن المطرَ الحمضيُّ تسبَّبَ في انخفاض الثروةِ السمكيَّةِ في البحيراتِ والأنهارِ. وغنيُّ عن البيانِ القولُ أن زوالَ الثروةِ السمكيَّةِ بشكلِ تامُّ في البحيراتِ والأنهارِ، بسببِ المطرِ الحمضيِّ، يؤدي إلى انخفاضٍ في التعدُّدِ البيولوجيِّ للنظام البيئيِّ.



الشكل 3-15 الأمطارُ الحمضيَّةُ تسبِّبُ أَضرارًا بالغةً في المنحوتاتِ.

مراجعةُ القسم 3-3

- 1. أكملٌ وزِنّ معادلات تفاعلات الحمض القاعدة التالية:
 - $H_2CO_3 + Sr(OH)_2 \rightarrow .$
 - $HClO_4 + NaOH \rightarrow . \downarrow$
 - HBr + Ba(OH)₂ → $\cdot \epsilon$
 - $NaHCO_3 + H_2SO_4 \rightarrow ...$
- ي تأمّل المعادلة التالية بين حمض الأسيتيك والماءِ. $CH_3COOH + H_2O \leftrightarrows CH_3COO^- + H_3O^+$
- أ. راجع الجدول 3-6 وقارن بين قوتي الحمضين في هذه المعادلة. وبين قوتي القاعدتين.
 - ب. حدد أيُّ اتجامٍ، الأَماميُّ أم العكسيُّ، هو المرجَّحُ
 للتفاعل.

تفكيرٌ ناقد

3. علاقات استدلاليَّة: اشرح كيف يمكن لعدَّة ذرّات أكسجين موجودة في مركّب يحتوي على مجموعة OH أن تجعل منه مركّبًا حمضيًّا.

مراجعةُ الفصل 3

ملخص الفصل

- تتميَّرُ الأحماضُ بمذاقٍ حامضيٍّ، وتتفاعلُ مع الفلرَّاتِ النشيطةِ. تغيِّرُ الأحماضُ ألوانَ كواشفِ الحمض-القاعدةِ، وهي تتفاعلُ مع القواعدِ لتنتجَ أملاحًا وماءً، وهي موصِّلةٌ للتيار الكهربائيِّ عندما تكونٌ في المحاليل
- تتميَّرُ القواعدُ بمذاق مرِّ، كما تُحدثُ ملمسًا صابونيًّا عندَما تكونُ في المحاليل المائيَّةِ المخفَّفةِ. وهي تغيِّرُ ألوانَ كواشفِ الحمض-القاعدةِ، وتتفاعلُ مع الأحماض

المفردات

- الحمضُ الثائيُّ binary acid (77)
- الحمضُ الأكسجينيُّ oxyacid (77)
- حمض أرهينيوس Arrhenius acid حمض أرهينيوس
- قاعدةُ أرهينيوس Arrhenius base
- الحمضُ القويُّ strong acid (77) الحمضُ الضعيفُ 178) weak acid

البروتون، أو ثلاثيَّةَ البروتون. وهذ الخاصَّةُ تعتمدُ على عدد البروتونات التي يمكن لجزيء الحمض أن يمنحها في المحاليل المائيَّةِ. الأحماضُ متعدِّدةُ البروتونِ تتضمَّنُ الأحماضَ ثنائيَّةَ البروتونِ وثلاثيَّةَ البروتونِ.

لتنتجَ الأملاحَ والماءَ، وتوصِّلُ التيارَ الكهربائيَّ في

• يحتوى حمض أرهينيوس على الهيدروجين، ويتأيَّنُ في

• تتَّحددُ قوةٌ حمض أرهينيوس وقوةٌ قاعدةِ أرهينيوس

بدرجةِ تأيُّنِها أو تفكُّكِها في المحاليل المائيَّةِ.

المحلول المائيِّ ليكوِّنَ أيوناتِ الهيدروجينِ. أما قاعدةٌ أرهينيوس فتنتجُ أيوناتِ الهيدروكسيدِ في المحلولِ

المحلول المائعّ.

- 2-3 حمض برونشتد-لوري هو مانح لبروتون، أما قاعدة أ برونشتد-لورى فمستقبلةٌ لبروتون.
- حمضٌ لويس هو مستقبلٌ لزوج من الإلكترونات، أما قاعدة لويس فمانحة لزوج من الإلكترونات.
- الأحماضُ يمكنُ أن تكونَ أحاديةَ البروتونِ، أو ثنائيَّةَ

المفردات

حمضٌ برونشتد-لوري (77) Brønsted-Lowry acid قاعدة برونشتد-لوري (77) Brønsted-Lowry base

تفاعلُ الحمض-القاعدةِ لبرونشتد-لوري

الحمضُ ثنائيُّ البروتون diprotic acid (77)

حمضٌ لويس Lewis acid (77) قاعدةُ لويس Lewis base قاعدةُ لويس تفاعلٌ حمض-قاعدةِ لويس (77) Lewis acid-base reaction

(77) Brønsted-Lowry acid-base reaction

الحمضُ أحاديُّ البروتونِ

الحمضُ متعدِّدُ البروتون

(77) polyprotic acid

(78) monoprotic acid

الحمضُ ثلاثيُّ البروتون triprotic acid (77)

- في كلِّ تفاعل حمض-قاعدةٍ من تفاعلاتِ برونشتد-لوري يوجدُ زوجان من الأحماض والقواعد المرافقة.
 - الحمضُ القويُّ له قاعدةٌ مرافقةٌ ضعيفةٌ، والقاعدةٌ القويَّةُ لها حمضٌ مرافقٌ ضعيفٌ.
 - التفاعلاتُ القائمةُ على انتقالِ البروتونِ ترجِّحُ إنتاجَ الحمض الأضعف والقاعدة الأضعف.

القاعدةُ المرافقةُ conjugate base الحمضُ المرافقُ conjugate acid (89)

(91) neutralization التعادلُ

الأمفوتيريُّ amphoteric (91)

الملحُ (91) salt

• ينتجُ تفاعلُ التعادل ماءً ومركَّبًا أيونيًّا يُسمّى ملحًا.

• يسبِّبُ المطرُ الحمضيُّ مشاكلَ بيئيَّةً مختلفةً.

• السلوكُ الحمضيُّ أو القاعديُّ لجزيءٍ يحتوى على

مجموعات OH- يعتمدُ على السالبيَّةِ الكهربائيَّةِ للذرَّةِ

الأخرى في هذا الجزيءِ، ويعتمدُ كذلك على عددِ ذرّاتِ

الأكسجين التي ترتبطُ بالذرّةِ المُتَّصلةِ بمجموعةِ OH-.

90 الفصل 3

- ج. أكسيدُ الكالسيوم
- د. فوسفاتُ الكالسيوم
- 9. أيُّ العباراتِ التاليةِ تصلحُ لهذا التفاعل؟

 $HF(aq) + HPO_4^{2-}(aq) \rightarrow F^{-}(aq) + H_2PO_4^{-}(aq)$

- أ. HF هو القاعدةُ
- ب. -HPO₄ هو الحمضُ
- ج. -F هو القاعدةُ المرافقةُ
- د. H₂PO هو القاعدةُ المرافقةُ

مراجعة المفاهيم

- 10. قارن بين الخصائص العامّة للأحماض والخصائص العامَّةِ للقواعدِ.
- 11. أ. ميِّرْ بين العناصر المكوِّنةِ للأحماض الثنائيَّةِ والأحماض الأكسجينيَّةِ، وطرق تسميتها.
 - ب. أعطر ثلاثة أمثلة على كلِّ نوع من أنواع الأحماض.
- 12. اذكر خمسة أحماض شائعة تُستخدمُ في الصناعة، واذكرُ خصائصَها المميِّزةَ، وأهمَّ استخداماتِها.
- 13. أ. ماذا يميِّرُ الأحماضَ القويَّةَ عن الأحماض الضعيفة؟ ب. أعطِ مثالَيْن على كلِّ من الأحماض القويَّةِ والأحماض
 - 14. أ. ما الذي يحدِّدُ قوَّةَ قاعدةِ أرهينيوس؟ ب. أعط مثالين على المحاليل المائيَّة لقاعدة قويَّة وآخرَ لقاعدة ضعيفة.
 - 15. ما الفرقُ بين الحمض أحاديِّ البروتون والحمض ثنائيِّ البروتون والحمض ثلاثيِّ البروتون. أعطِ مثالاً على كلِّ
- 16. أيُّ من تعريفات الحمض الثلاثة هو الأشمل؟ فسِّر ذلك.
 - 17. مستعيبًا بالمعادلات، وضِّحُ ما المقصودُ بكلِّ مما يلى: أ. قاعدةِ مرافقةِ.
 - ب. حمض مرافق.
 - 18. أ. ما العلاقةُ بين قوةِ حمض وقوةِ قاعدتِهِ المرافقةِ؟ ب. ما العلاقةُ بين قوّةِ قاعدةٍ وقوّةِ حمضِها المرافق؟
- 19. أ. وضح المقصود بالمركّب الأمفوتيريّ. ب. أعط مثالاً على مادة أو أيون ذي خصائص أمفوتيريّة.

اختيارٌ من متعدّد

- 1. أيُّ خاصةٍ من الخصائص التاليةِ لا تميِّرُ الحمض؟ أ. يغيِّرُ ألوانَ الكواشفِ.
 - ب. ينتجُ أيوناتِ -OH.
 - ج. يتأيَّنُ في الماءِ.
 - د. يُنتجُ أيوناتِ الهيدرونيوم في الماءِ.
 - 2. عندَما يتفاعلُ حمضٌ ما مع فلرٌّ نشيطٍ
 - أ. يزدادُ تركيرُ أيونِ الهيدرونيوم.
 - ب. يكوِّنُ الفلرُّ أنيوناتِ.
 - ج. يَنتجُ غازُ الهيدروجينِ.
 - د. يَنتجُ غازُ ثاني أكسيدِ الكربونِ.
 - 3. أيُّ الأنواع التاليةِ من قواعدِ برونشتد-لوري؟
 - أ. مانحٌ لزوج من الإلكترونات.
 - ب. مستقبلٌ لزوج من الإلكتروناتِ.
 - ج. مانحٌ لبروتونٍ.
 - د. مستقبلٌ لبروتونٍ.
- 4. أيُّ الأحماض التالية هو، بشكل عامِّ، المركَّبُ الكيميائيُّ الصناعيُّ الأكثرُ إنتاجًا؟
 - أ. حمضُ الهيدروكلوريكِ
 - ب. حمضُ الأسيتيكِ
 - ج. حمضُ النيتريكِ
 - د. حمضُ الكبريتيكِ
 - 5. أيُّ الأزواج التالية زوجٌ مرافقٌ؟
 - ج. HCl و Cl i. +H و−OH
 - SO_4^{2-} H_2SO_4 .. ب. -NH₂ و +NH₄
 - 6. أيُّ الصيغ التاليةِ هي صيغةُ حمض الأسيتيكِ؟
 - HClO₄ . CH₃COOH .i
 - HCN . ب. HNO₃
- 7. أيُّ مما يلي هو الحمضُ المرافقُ لقاعدةِ مدرجةِ ضمنَ هذه الخيارات؟
 - PO₄³⁻ .i H₂O .7
 - H₂PO₄ . . . ب. H₃PO₄
- مع H_2SO_4 مع عيِّن هويَّةَ الملح الذي يتكوَّنُ عند تفاعل محلول H_2SO_4 مع محلول (Ca(OH) محلول
 - أ. كبريتاتُ الكالسيوم
 - ب. هيدروكسيدُ الكالسيوم

مراجعة الفصل 3

- 20. حدِّدُ هويةَ مانح البروتونِ (الحمض)، ومستقبل البروتونِ (القاعدةِ) في كلِّ من التفاعلاتِ التاليةِ، وعيِّن الأزواجَ المرافقة.
- $CH_3COOH(aq) + H_2O(l) \leftrightarrows$ $H_3O^+(aq) + CH_3COO^-(aq)$
- $HCO_3(aq) + H_2O(l) \Longrightarrow$ $H_2CO_3(aq) + OH^-(aq)$
 - $HNO_3 + SO_4^{2-} \rightarrow HSO_4^- + NO_3^-$.7
- 21. استخدم المعلومات المعطاة في الجدول 3-6 لتحدِّد أيٌّ من هذه الأحماض CH₃COOH ،HNO₃ ،H₂S ،HF ، هو: أ. الحمضُ الأقوى.
 - ب. الحمضُ الأضعفُ.
 - ج. القاعدةُ المرافقةُ الأقوى بين القواعدِ الأربع المرافقةِ الناتجة من الأحماض المذكورة هنا.
- د. القاعدةُ المرافقة الأضعفُ بين القواعدِ الأربع المرافقةِ الناتجةِ من الأحماض المذكورةِ هنا.

22. علِّلُ كلاً مما يلى:

- أ. القاعدةُ المرافقةُ للحمض القويِّ هي قاعدةٌ ضعيفةٌ، والحمضُ المرافقُ للقاعدةِ القويَّةِ هو حمضٌ ضعيفٌ.
- + حمضُ الفوسفوريكِ H_3PO_4 تحتوي صيغتُهُ على ثلاث ذرّاتِ هيدروجين، وهو مصتّف كحمض ثلاثيّ صيغتُهُ على أربع ذراتِ هيدروجين، وهو مصتفُّ كحمض أحاديِّ البروتونِ.
- ج. بالرغم من أن HCl(aq) يظهرُ الخصائصَ الميِّزةَ لحمض أرهينيوس فإن غاز HCl النقيَّ و HCl الذائبَ في مذيباتٍ غير قطبيَّةٍ، لا يُظهرانِ أيًّا من هذه الخصائص.
- د. H_3PO_4 الذي يحتوى على ثلاثِ ذرّاتٍ من الهيدروجين ِ في كلِّ جزيءٍ هو حمضٌ ضعيفٌ، بيثما HCl الذي يحتوي على ذرّة واحدة من الهيدروجين هو حمض المعادروجين معلى ذرة المعادرة المعادرة على المعادرة المعادرة

مسائل

- 23. سمِّ كلاِّ من الحمضين الثنائيَّيْن التاليينن:
 - HCl .i
 - H_2S .

- 24. سمِّ كلاٍّ من الأحماض الأكسجينيَّةِ التاليةِ:
 - HClO₃ .ج
- HNO₃ .i
- HNO₂ .
- H_2SO_3 . 25. اكتب صيغتي الحمضين الثنائيين التاليين:
 - أ. حمض الهيدروفلوريكِ
 - ب. حمض الهيدرويوديك
- 26. اكتب صيغ الأحماض الأكسجينيّة التالية:
 - أ. حمض البيربروميكِ
 - ب. حمض الكلوروز
 - ج. حمض الفوسفوريك
 - د. حمض الهيبوكلوروز
- 27. أ. اكتب المعادلات الموزونة التي تصفُّ خطوتَى تأيُّن حمض الكبريتيكِ في محلولٍ مائيٌّ مخفَّفٍ.
- ب. قارنَ بين درجاتِ التأيُّن لكلِّ من خطوتَي التأيُّن لحمض الكبريتيك.
- 28. في حال مزج كميَّتين متعادلتين كيميائيًّا من محلولَي و (KOH(aq) و HCl(aq)
 - أ. المعادلة بالصيغ لهذا التفاعل.
 - ب. المعادلةَ الأيونيَّةَ العامَّةَ.
 - ج. المعادلةَ الأيونيَّةَ الصرفةَ.
 - ${
 m H_3PO_4}(aq)$ أعدِ المسألةُ رقمَ 28 في حال مزج (29. .NaOH(aq)
- 30. اكتب المعادلة بالصيغ والمعادلة الأيونيَّة الصرفة لكلِّ من التفاعلَيْن التالييَيْن.
 - $Zn(s) + HCl(aq) \rightarrow .$
 - $Al(s) + H_2SO_4(aq) \rightarrow . \downarrow$
- 31. اكتب المعادلة بالصيغ والمعادلة الأيونيَّة الصرفة للتفاعل بين (Ca(s) و HCl(aq)
 - 32. أكملُ تفاعلاتِ التعادلِ التاليةَ. وزن كلَّ تفاعل، ثم اكتب المعادلةَ الأيونيَّةَ العامَّةَ والمعادلةَ الأيونيَّةَ الصرفةَ لكلِّ
 - $HCl(aq) + NaOH(aq) \rightarrow .1$
 - $HNO_3(aq) + KOH(aq) \rightarrow .$
 - $Ca(OH)_2(aq) + HNO_3(aq) \rightarrow \cdot \tau$
 - $Mg(OH)_2(aq) + HCl(aq) \rightarrow ...$

تفكيرٌ ناقد

40. تحليلُ نتائج: في القرنِ الثامنَ عشرَ، أجرى أنطوان لاقوازييه تجاربَ على أكاسيدَ مثل SO₂, CO₂. ولاحظاً أن هذه الأكاسيدَ تكوِّنُ محاليلَ حمضيَّةً. فاستنتجَ من ملاحظاتِهِ أن المادَّةَ يجبُ أن تحتويَ على الأكسجين لكي تُظهِرَ سلوكًا حمضيًّا. أما اليومَ فيبدو أن هذا الاستنتاجَ ليس صحيحًا. أعط براهينَ تدحضُ استنتاجَ لاقوازييه.

بحثٌ وكتابة

41. اشرح كيف يُستخدَمُ إنتاجُ حمض الكبريتيكِ مقياسًا لاقتصادِ بلدٍ ما. اكتب تقريرًا عن المعلوماتِ التي وجدتها.

مشروعٌ علمي

42. نفِّذَ مشروعًا علميًّا بعنوان «استقصاءُ مدى جودةِ مضاداتِ حموضةِ المعدةِ المتوافرةِ في الصيدليّاتِ».

- 33. اكتب المعادلة بالصيغ والمعادلة الأيونيَّة العامَّة والمعادلة الأيونيَّة العامَّة والمعادلة الأيونيَّة الصرفة، لتفاعل التعادل بين المحلوليَّن المائييَّن لكلِّ من حمض الفوسفوريك H_3PO_4 وهيدروكسيد المغنيسيوم $Mg(OH)_2$. افترضُ أن المحاليل مخفَّفة بشكل كاف بحيثُ لا تتكوَّنُ أيُّ ترسباتٍ.
- 34. اكتب المعادلة الموزونة لكلِّ من التفاعلات التالية بين الماء وأكسيد اللافلرِّ، لإنتاج حمض:

 $CO_2(g) + H_2O(l) \rightarrow .$

 $SO_3(g) + H_2O(l) \rightarrow .$

 $N_2O_5(g) + H_2O(l) \rightarrow .$

35. اكتب المعادلة بالصيغ والمعادلة الأيونيَّة العامَّة والمعادلة الأيونيَّة الصرفة، لتفاعلات التعادل التي يمكثها أن تنتج كلاً من الأملاح التالية:

CaCl₂ .ج

RbClO₄ .i

د. K₂SO₄

ب. BaSO₄

مراجعةٌ متنوّعة

مفترضًا أننا مزجّنا كمِّيّاتٍ متعادلةً كيميائيًّا من محاليلَ لنا مخفَّفةٍ للحمض $\mathrm{HNO}_3(aq)$ وللقاعدةِ $\mathrm{LiOH}(aq)$ اكتب للتفاعل ما يلى:

أ. المعادلة بالصيغ.

ب. المعادلةُ الأبونيةُ العامَّةَ.

ج. المعادلةَ الأيونيَّةَ الصرفةَ.

- 37. اكتب المعادلة الكيميائيَّة الموزونة للتفاعل بين حمض الهيدروكلوريك وفلرِّ المغنيسيوم.
- اكتب المعادلات لخطوات التأيُّن الثلاث التابعة لحمض الفوسفوريك H_3PO_4 . قارن بين درجات التأيُّن لهذه الخطوات الثلاث.
- 39. سمِّ أو أعطِ الصيغة الجزيئيَّة لكلِّ من الأحماض التاليةِ:

و. حمض الهيدروبروميك

HF .i

HClO .;

ب. حمض الأسيتيك

 H_2CO_3 ج. حمض الفوسفوروز ح.

ط.حمض الكبريتيك

HClO₄ ..

 H_3PO_4 ...

الفصل 4

معايرة الحمض-القاعدة والرقم الهيدروجيني



للرقم الهيدروجيني أهميَّة كبرى في حياة الكائنات

الحاليلُ المائيَّةُ ومفهومُ الرقمِ الهيدروجينيُ

أيوناتُ الهيدرونيومِ وأيوناتُ الهيدروكسيدِ

تبيَّنَ لك من دراستِكَ السابقةِ أن الأحماضَ تكوِّنُ في المحاليلِ المائيَّةِ أيوناتِ الهيدرونيوم، بينما تكوِّنُ القواعدُ أيوناتِ الهيدروكسيدِ. إنما مصدرُ هذه الأيوناتِ لا يقتصرُ على المذابِ في المحلولِ المائيِّ، إذ يمكنُ أيضًا للمذيبِ، أي الماءِ، أن يزوِّدَ المحلولَ بأيوناتِ الهيدرونيوم والهيدروكسيدِ.

التأيُّنُ الذاتيُّ للماءِ

أظهرَتَ تجاربُ التوصيلِ الكهربائيِّ الدقيقةُ أن الماءَ النقيَّ إلكتروليتُ ضعيفٌ للغايةِ. فالماءُ يتأيَّنُ ذاتيًّا، كما في الشكلِ 4-1 . وفي عمليَة التأيُّنِ الداتيُّ للماءِ فالماءُ يتأيَّنُ self-ionization of water يُنتجُ جزيئا ماءٍ أيونَ هيدرونيوم وأيونَ هيدروكسيد، وذلك بانتقال بروتون، تبعًا للاتزان التالى:

$$\mathrm{H_2O}(l) + \mathrm{H_2O}(l) \stackrel{\longleftarrow}{\longrightarrow} \ \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{OH^-}(aq)$$

وأظهرتُ قياساتُ التوصيلِ أن تركيزَ كلٍّ من $^+ H_3 O^+$ و $^- OH^-$ يِهُ المَاءِ النَّقِيِّ يَبِلغُ وأظهرتُ قياساتُ التوصيلِ أن تركيزَ كلٍّ من $^+ OH^-$ و $^- OH^-$ عند درجةِ حرارةِ $^- OH^-$ عند درجةِ حرارةِ $^- OH^-$ عند درجةِ حرارةِ $^- OH^-$

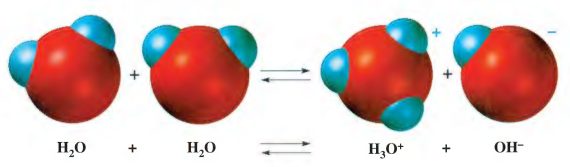
ويُعتمَدُ الترميزُ القياسيُّ لتَمثيلُ التركيزِ بـ $[H_3O^+]$ ، وذلك بوضع صيغةِ الأيونِ أو الجزيءِ المُعيّن بين قوسَين مربَّعَين []. فالرمزُ $[H_3O^+]$ ، على سبيل المثال، يَعني «تركيزَ الجزيءِ المُعيّن بين قوسَين مربَّعَين []. فالرمزُ $[H_3O^+]$ ، على سبيل المثال، يَعني «تركيزَ أيونِ الهيدرونيوم المولاريِّ». وفي الماءِ، أيونِ الهيدرونيوم المولاريِّ». وفي الماءِ، عند درجةِ حرارة $[H_3O^+]$ تركيزُ $[H_3O^+]$ يساوي تركيزَ $[OH^-]$ ، ويساوي $[H_3O^+]$ من الماءِ وتبقى النتيجةُ الرياضيَّةُ، لحاصل ضربِ $[H_3O^+]$ في $[OH^-]$ ثابتةً في كلِّ من الماءِ

القسم 4-1

مؤشراتُ الأداءِ

- ا يصفُ عمليةَ التأيُّن الذاتيِّ للماءِ.
- يُعرِّفُ الرقمَ الهيدروجينيَّ ويحدِّدُ قيمتَهُ في محلول متعادل عند درجةِ حرارةِ ℃25.
 - يفسِّرُ سلم الرقم الهيدروجينيِّ مبيِّنا كيفية استخدامه.
 - يحسبُ الرقمَ الهيدروجينيَ
 مستخدمًا [+G₁O] أو [-OH].
 - يحسب ([H₃O+] أو [OH-]
 مستخدمًا الرقم الهيدروجيني .

الشكل 1-4 يتأيَّنُ الماءُ ذاتيًّا بقدرِ قليل، حيث ينتقلُ بروتونٌ من جزيءِ ماءِ إلَى آخر. وينتجُ عن ذلك أيونُ الهيدرنيوم $[H_3O^+]$ ، وأيونُ الهيدروكسيدِ OH-.



الجدول 1-4 قيمةً ثابت تأيُّن الماءِ K_w عند درجات حرارة مختارة.

	درجةُ الحرارةِ
K_{w}	(°C)
1.2×10^{-15}	0
3.0×10^{-15}	10
1.0×10^{-14}	25
5.3×10^{-14}	50

والمحاليلِ المائيَّةِ المخفَّفةِ، عند درجةِ حرارةٍ ثابتةٍ. يسمّى الحاصلُ الرياضيُّ هذا ثابتَ تأيُّنِ الماءِ، K_w ، ويمثَّلُ بالمعادلةِ التاليةِ:

$K_w = [{\rm H_3O^+}][{\rm OH^-}]$

وعلى سبيل المثال، تحسبُ قيمةُ هذا الثابت في الماء والمحاليل المائيَّة المخفَّفة، عند درجة حرارة 25°C، بتطبيق العلاقة التالية:

$$K_w = [\mathrm{H_3O^+}][\mathrm{OH^-}] = (1.0 \times 10^{-7})(1.0 \times 10^{-7}) = 1.0 \times 10^{-14}$$

يزدادُ تأيُّنُ الماءِ بزيادةِ درجةِ الحرارةِ. وتبعًا لذلك، يزدادُ ثابتُ تأيُّنِ الماءِ K_w هو الآخرُ بزيادةِ درجةِ الحرارةِ، كما في الجدول 4-1. إلا أن قيمة K_w هي دائمًا ثابتةٌ عند درجةِ حرارةٍ معينةٍ. لذلك فإن قيمةَ ثابتِ تأيُّنِ الماءِ، K_w ، التي تساوي 1.0×10^{-14} هي قيمةٌ ثابتةٌ عند درجةِ حرارةِ الغرفةِ.

الخاليلُ المتعادلةُ والحمضيَّةُ والقاعديَّةُ

بما أن تركيزَيَ أيونِ الهيدرونيومِ وأيونِ الهيدروكسيدِ متساويانِ في الماءِ النقيِّ، فالماءُ متعادلُ. وفي الحقيقةِ، أيُّ محلول يتساوى فيه تركيزا هذَينِ الأيونَينِ يكونُ متعادلاً. ولعلك تذكرُ من دراستِنا في الفصلِ السابقِ أن الحمضَ يزيدُ تركيزَ أيونِ الهيدرونيومِ H_3O^+ في المحاليلِ المائيَّةِ، كما يظهرُ في الشكلِ P_3 . فالمحاليلُ التي يكونُ فيها P_3 أكبرَ من P_3 أكبرَ من P_3 أكبرَ من P_3 أكبرُ من أن تركيزِ P_3 أكبرُ من أن المائيَّةِ، كما يظهرُ في الشكلِ P_3 أن القاعدةُ من تركيزِ P_3 في المحاليلِ المائيَّةِ، كما يظهرُ في الشكلِ P_3 إلى المائيَّةِ، كما يظهرُ في الشكلِ P_3 إلى المائيّةِ الشكلِ P_3 المحاليلِ القاعديَّةِ أكبرَ من P_3

لذلك، وكما ذُكرَ سابقًا، يكونُ $[H_3O^+]$ و $[H_3O^+]$ متساويَين في المحاليل المتعادلة عند درجة حرارة $^{\circ}$ 25°C. وتكونُ قيمةُ كلِّ منهما $^{\circ}$ M الله $^{\circ}$ 1.0 وبناءً عليه، إذا زادَ $^{\circ}$ $[H_3O^+]$ عن $^{\circ}$ M $^{\circ}$ 1.0 $^{\circ}$ المحلولُ إلى محلول حمضيٌّ. فالمحلولُ الذي يحتوي لترُّ منه على $^{\circ}$ mol $^{\circ}$ 1.0 من أيونات $^{\circ}$ Aguin $^{\circ}$ عند درجة حرارة $^{\circ}$ 20°C، يكونُ حمضيًّا، لأن $^{\circ}$ 1.0 $^{\circ}$ 1 أكبرُ من $^{\circ}$ 10 $^{\circ}$ 10 $^{\circ}$ 0.1 وعلى عكس ذلك، إذا ازدادَ $^{\circ}$ $[OH^-]$ الى أكثرَ من $^{\circ}$ 1.0 $^{\circ}$ 1.0 $^{\circ}$ 1.0 $^{\circ}$ 1.0 من أيونات $^{\circ}$ 1.0 عند درجة حرارة $^{\circ}$ 20°C يكونُ قاعديًّا، لأن $^{\circ}$ 1.0 $^{\circ}$ 1.0 من أيونات $^{\circ}$ 1.0 عند درجة حرارة $^{\circ}$ 20°C يكونُ قاعديًّا، لأن





الشكل 4-2 (أ) يزدادُ تركيزُ +4 H₃O بإضافةِ الثلج الجافُ (ثنائي أكسيد الكربون) إلى الماءِ. وعلامةُ ذلك تغيُّرُ لونِ الكاشفِ، أزرقِ البروموثيمول، إلى الأصفرِ. ويتكوّنُ الضبابُ الأبيضُ عند تكثُف بخارِ الماءِ، لأن الثلجَ الجاف باردٌ. (ب) يزدادُ تركيزُ +OH بإضافةِ بيروكسيدِ الصوديوم إلى الماءِ. وعلامةُ دلك تغيُّرُ لونِ الكاشفِ، الفينولفثالين، إلى اللون الزهريُ.

(1)

حسابُ [H₃O+] و [OH-

درستَ سابقًا أن الأحماضَ والقواعدَ القويَّةَ تتأيَّنُ أو تتفكَّكُ في المحاليلِ المَائيَّةِ المخفَّفةِ بشكل تامِّ. في المجدولِ 4-2 تجدُ قائمةً بأسماءِ قواعدَ وأحماض قويَّةٍ. وبما أن NaOH قاعدةً قويَّةٌ فإن Mol منه يعطي مولاً واحدًا من أيوناتِ OH في المحلولِ المَائيِّ.

$$NaOH(s) \xrightarrow{H_2O} Na^+(aq) + OH^-(aq)$$
1 mol 1 mol 1 mol

إذن في محلولِ M NaOH $10^{-2}~{\rm M}$ يكونُ [OH-] مساويًا لـ $1.0 \times 10^{-2}~{\rm M}$ NaOH إذن في محلولِ [OH-] أكبرُ من $1.0 \times 10^{-7}~{\rm M}$ فلذلك هذا المحلولُ قاعديُّ.

وحيث إن قيمة K_w للمحلول المائيِّ ثابتةٌ نسبيًّا 1.0×10^{-14} عند درجة حرارة الغرفة، فإن تركيز أيٍّ من الأيونين، يمكنُ تحديدُهُ إذا عُرِفتَ قيمةٌ تركيز الأيون الآخر. ويحسبُ $[H_3O^+]$ في هذا المحلول كالتالي:

$$K_w = [\mathrm{H_3O^+}][\mathrm{OH^-}] = 1.0 \times 10^{-14}$$

$$[\mathrm{H_3O^+}] = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{[\mathrm{OH^-}]} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.0 \times 10^{-2}} = 1.0 \times 10^{-12} \,\mathrm{M}$$

يْ المثالِ السابقِ تِكُونُ قيمةُ $[OH^-]$ أكبرَ من قيمةِ $[H_3O^+]$ ، كما هي الحالُ في أيِّ محلولٍ قاعديٍّ.

 $[{
m H}_3{
m O}^+]$ ولنأخذِ الآنَ محلولَ ${
m HCl}$ منا أن ${
m HCl}$ فيما أن ${
m HCl}$ معن قويًّ، فإن ولنأخذِ الآنَ محلولَ ${
m M}$ كما يتضحُ مما يلى:

$$HCl(g) + H_2O(l) \rightarrow H_3O^+(aq) + Cl^-(aq)$$

1 mol 1 mol 1 mol 1 mol

لاحظ ًأن $[H_3O^+]$ أكبر من $M^{7-}M \times 1.0$ فلذلك، هذا المحلول حمضي ً. وتحسب $[OH^-]$ لهذا المحلول كالتالى:

$$K_w = [H_3O^+][OH^-] = 1.0 \times 10^{-14}$$

 $[OH^-] = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{[H_3O^+]} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{2.0 \times 10^{-4}} = 5.0 \times 10^{-10} \text{ M}$

إِن قيمةَ $[H_3O^+]$ أكبرُ من $[OH^-]$ ، في المحاليل الحمضيَّةِ كافَّةً.

لذلك، ولكي تبقى قيمةً K_{w} ثابتةً، فإن أيَّ زيادة لِيْ $[H_{3}O^{+}]$ أو لِيْ $[OH^{-}]$ للمحلول المائيِّ تسبِّبُ نقصًا لِيْ تركيزِ الأيونِ الآخرِ. وتوضحُ المسألةُ النموذجيَّةُ $[OH^{-}]$ عمليَّةَ حسابِ $[H_{3}O^{+}]$ لمحلول مصنيِّ.

الجدول 2-4 أحماضٌ وقواعدُ قويةُ شائعةُ

ناعدةً	حمضٌ ة	
<u>ُويَّةٌ</u>	حم <i>ض</i> ف ق <i>وي</i> ٌ ف	
LiOI	HC1	
NaOI	I HBr	
КОН	I HI	
RbOF	HClO ₄	
CsOH	HClO ₃	
Ca(OH)	HNO ₃	
Sr(OH)	$_{2}$ $H_{2}SO_{4}$	
Ba(OH)	2	

مسألةً نموذجية 4-1

تمَّ في إحدى التجاربِ المختبريَّةِ تحضيرُ محلولِ حمض نيتريك تركيزُه $M = 1.0 \times 10^{-4}$ أ. احسب (H3O+) في المحلول. ب. احسب (OH-) في المحلول.

- الحل
- حلِّلْ

1

 $1.0 \times 10^{-4} \text{ M HNO}_3 = 1.0 \times 10^{-4} \text{ M HNO}_3$ الغطى: تركيزُ المحلول المحهول: أ. [H₂O⁺]

ت. [-HO]

- HNO₃ حمضٌ قويُّ، وهذا يعنى أنه يتأيَّنُ تأيُّنًا تامًّا (100%) في المحاليل المخفَّفةِ، وأن كلَّ جزيءِ حمض يعطى أيونَ هيدرونيومٍ. وعليه، يكونُ تركيزُ أيوناتِ الهيدرونيوم هـ المحلولِ مساويًا لتركيزُ الحمض. وبمّا أن K_w مُقدارٌ ثابتٌ، يصبحُ من السهل إيجادُ [OH-] باستعمال قيمة [H3O+]، كالتالي:
 - $HNO_3(l) + H_2O(l) \rightarrow H_3O^+(aq) + NO_3^-(aq)$. 1 mol 1 mol
 - $\frac{\text{mol HNO}_3}{\text{nother}} = \text{HNO}_3$ مولاريَّةُ 1 L
 - $\frac{\text{mol HNO}_3}{\text{nol HNO}_3} \times \frac{1 \text{ mol H}_3\text{O}^+}{1 \text{ mol HNO}_3} = \frac{\text{mol H}_3\text{O}^+}{1 \text{ L}} = \text{H}_3\text{O}^+$ مولاریَّهُ
 - $[OH^{-}][H_{3}O^{+}] = 1.0 \times 10^{-14}$...
 - $[OH^-] = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{[H_2O^+]}$
- $\frac{1.0 \times 10^{-4} \text{ mol HNO}_3}{1 \text{ John of } 1 \text{ L}} \times \frac{1 \text{ mol H}_3\text{O}^+}{1 \text{ mol HNO}_3} = \frac{1.0 \times 10^{-4} \text{ mol H}_3\text{O}^+}{1 \text{ L}} = 1.0 \times 10^{-4} \text{ M H}_3\text{O}^+ \quad \text{.i}$
 - $[OH^-] = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{[H_2O^+]} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.0 \times 10^{-4}} = 1.0 \times 10^{-10} \text{ M}$...
- $[{\rm H_3O^+}]$ يساوى $^{-4}$ $^{-1.0}$ ، فهو أكبرُ من $^{-7}$ من $^{-1.0}$ لذلك يكونٌ $^{-1}$ أقلَّ من $^{-7}$ $^{-1.0}$. والجوابُ تمَّ التعبيرُ عنه بصورةِ صحيحة إلى رقمَينِ معنويّين.

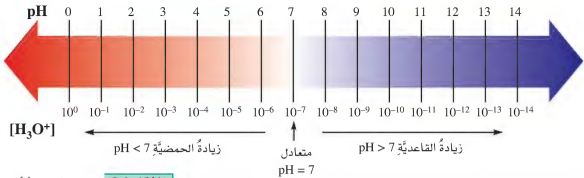
قيِّمْ

- تمارينُ تطبيقية 1. احسبُ تركيزَيُ أيونَي الهيدرونيوم والهيدروكسيد في محلول
- $[H_2O^+] = 1 \times 10^{-4} \text{ M} \cdot 1$

الجواب

- $[OH^{-}] = 1 \times 10^{-10} M$
- $[H_2O^+] = 1.0 \times 10^{-3} \text{ M}$.2
- $[OH^{-}] = 1.0 \times 10^{-11} \text{ M}$
- $[H_3O^+] = 3.3 \times 10^{-13} \text{ M} \text{ .3}$
 - $[OH^{-}] = 3.0 \times 10^{-2} M$
- $[H_3O^+] = 5.0 \times 10^{-11} \text{ M}$.4 $[OH^{-}] = 2.0 \times 10^{-4} \text{ M}$

- $.1 \times 10^{-4} \text{ M HCl}$
- 2. احسب تركيزي أيونى الهيدرونيوم والهيدروكسيد في محلول $1.0 \times 10^{-3} \text{ M HNO}_{3}$
- 3. احسب تركيزي أيونى الهيدرونيوم والهيدروكسيد في محلول $3.0 \times 10^{-2} \text{ M NaOH}$
- 4. احسب تركيزي أيوني الهيدرونيوم والهيدروكسيد في محلول $1.0 \times 10^{-4} \text{ M Ca(OH)}$



الشكل 4-3 كلما زاد تركيز أيون الهيدرونيوم تزداد حمضيَّة المحلول ويقلُّ pH وكلما قلَّ تركيزُ أيون الهيدرونيوم تزداد قاعديَّة المحلول ويزداد pH.

سُلَّمُ الرقمِ الهيدروجينيِّ (pH)

التعبيرُ عن حمضيَّة محلول أو قاعديَّتِه وفقًا لتركيزِ H_3O^+ أو OH^- قد لا يكونُ عمليًّا، وذلك لصغرِ القيم الرقميَّة لهذَين التركيزَين، إن الكمية الأنسبَ للتعبيرِ عن ذلك تسمّى الرقم الهيدروجينيُّ أو pH, وهو يشيرُ أيضًا إلى تركيزِ أيونِ الهيدرونيوم في المحلول. يمثّلُ الحرفان pH مطلعي الكلمتين الفرنسيتين pouvoir hydrogène، وتعني «قوة الهيدروجين». يُعرَّفُ الرقمُ الهيدروجينيُ pH للمحلول بأنه سائبُ اللوغاريتم للأساسِ الهيدروجين pH بالمعادلة التالية:

$$pH = -log [H_3O^+]$$

اللوغاريتمُ للأساسِ 10 لعددٍ معيَّن هو الأسُّ الذي يُرفَعُ به الرقمُ 10 ليصبحَ مساويًا للعددِ. يكونُ تركيزُ أيونِ الهيدرونيوم في محلول متعادل (عند درجة حرارةِ $^{\circ}$ C) مساويًا لا 7 C $^{-}$ 1، واللوغاريتمُ لهذا العددِ هو $^{-}$ 0. وتُحدَّدُ قيمةُ $^{-}$ 1 كالتالي:

pH =
$$-\log [H_3O^+] = -\log (1 \times 10^{-7}) = -(-7.0) = 7.0$$

العلاقةُ بين pH و [H3O+] مبيَّنةٌ على سلَّم ِ فِي الشكلِ 4-3.

وبالطريقة ذاتِها، يعرَّفُ الرقمُ الهيدروكسيديُّ pOH للمحلول على أنه سالبُ اللوغاريتم للأساس 10 لتركيز أيونات الهيدروكسيد، [-OH].

$$pOH = -log [OH^-]$$

يبلغُ تركيزُ $^{-}$ OH في محلول متعادل 7 M 7 $^{-1}$ عند درجة حرارة 2 C. لذا يكونُ: pOH = 7.0

تذكَّرُ أن العلاقة بين قيمتَيُ $[+H_3O^+]$ و $[OH^-]$ تحدُّدُها K_w ، وأن قيمة سالبِ لوغاريتم K_w هي 14.0 ، لأن K_w K_w عند درجة حرارة K_w ولعلك لاحظُت أن مجموعَ قيمتَيُّ، K_w و K_w متعادل عند درجة حرارة K_w يساوي 14.0 هو الآخرُ. فإذن العلاقةُ التاليةُ صحيحةٌ عند درجة حرارة K_w

$$pH + pOH = 14.0$$

إن مدى قيم pH للمحاليل المائيَّة عند درجة حرارة $25^{\circ}C$ تتراوحُ، بصورة عامَّة ، بين 0 و 14، كما يظهرُ في الجدول 4-3.

	ستعمال (عند درجة حرارة ٤٥٠٠)	بيَّة لبعض الموادِّ الشائعة الا	الجدول 9- 3 مدى قيم PH التقري
pН	المادة	рН	المادة
6.0-5.0	الخبزُ	3.0-1.0	العصارةُ المعِدِيَّةُ
5.8-5.5	ماءُ المطرِ	2.4-1.8	عصيرٌ الليمونِ
6.0-5.6	البطاطا	3.4-2.4	الخلُّ
6.6-6.3	الحليبُ	4.0-2.0	المشروباتُ الغازيَّةُ
7.5-6.5	اللعابُ	3.3-2.9	التفاحُ
7.0	الماءُ النقيُّ (المقطَّر)	3.4-2.9	الجريبُ فروت
7.5-7.3	الدمُ	4.0-3.0	البرتقالُ
8.0-7.6	السنام	47-32	المتحدثا

4.4-4.0

5.7-4.5

لنفترضُ أن $[H_3O^+]$ في محلول معيَّن أكبرٌ من $[OH^-]$ ، كما هي الحالُ في المحاليل الحمضيَّةِ. على سبيل المثالِ، $[H_3O^+]$ في محلول حمضيٌّ عند درجة حرارة 25° C يساوى يلى: pH عندها يكونُ pH للمحلول مساويًا لـ 6.0، وفقًا لما يلى:

ماءُ البحر

حليب المغنيسيا

8.5-8.0

10.5

pH =
$$-\log [H_3O^+] = -\log (1 \times 10^{-6}) = -(-6.0) = 6.0$$

إن pH هذا المحلول أصغرُ من 7.0. وهذه هي الحالُ في جميع المحاليل الحمضيَّة عند درجة حرارة °25°C. وتبينُ الحساباتُ التاليةُ أَن pOH أكبرُ منَ 7.0، كما هي الحالُ في جميع المحاليل الحمضيَّةِ الموجودةِ عند درجةِ حرارةِ 25°C.

$$pOH = 14.0 - pH = 14.0 - 6.0 = 8.0$$

وتظهرُ حساباتٌ أخرى مشابهةٌ أن pH للمحلولِ القاعديِّ عند درجةِ حرارةِ 25°C أكبرُ من 7.0، وأن pOH أصغرُ من 7.0. هذه العلاقاتُ وعلاقاتٌ أخرى غيرُها مسجَّلةٌ في الجدول 4-4، تذكَّر أنه كلما تغيَّرتُ درجةُ الحرارةِ تتغيَّرُ القيمةُ الدقيقةُ لـ pH أو لـ pOH، وذلك لأن قـيـمـةً K_w معرَّضةٌ للتغيُّر. ومن ناحية ثانية تبقى العلاقةٌ ثابتةً ولا تتغيّرُ. $pH + pOH = pK_{w}$

p للمحاليل p	(+O _E H ₃ , [-HO], Hq, HO	الجدول 4-4
عند درجة ِحرارةِ 25°C	الحالةُ العامَّةُ	المحلول
$[H_3O^+] = [OH^-] = 1 \times 10^{-7} M$	$[H_3O^+] = [OH^-]$	المتعادلُ
pH = pOH = 7.0	pH = pOH	
$[H_3O^+] > 1 \times 10^{-7} M$	$[H_3O^+] > [OH^-]$	الحمضيُّ
$[OH^{-}] < 1 \times 10^{-7} M$	pH < pOH	
pH < 7.0		
pOH > 7.0		
$[H_3O^+] < 1 \times 10^{-7} M$	$[H_3O^+] < [OH^-]$	القاعديُّ
$[OH^-] > 1 \times 10^{-7} M$	pH > pOH	
pH > 7.0		
pOH < 7.0		

الطماطمُ

الموز

الحساباتُ المرتبطةُ بالرقمِ الهيدروجينيّ pH

إذا عرفّت قيمة [H_3O^+] أو قيمة PH لمحلول معيَّن فالقيمةُ الأخرى يمكنُ حسابُها. يجبُ استعمالُ الأرقام المعنويَّة بحذرٍ عند إجراءِ حسابات PH، لأن PH يمثّلُ قيمةً لوغاريتميَّةً. والرقمُ الذي يقعُ إلى يسارِ الرقمِ العشريِّ يحدِّدُ موقعَ الفاصلةِ العشريَّةِ فقط، وهو لا يؤخذُ بعين الاعتبارِ عند حسابِ الأرقام المعنويَّةِ. لذلك يجبُ أن يتساوى عددُ الأرقام المعنويَّةِ التي عن يمين الفاصلةِ العشريَّةِ مع الأرقام المعنويَّةِ في العددِ الذي تمَّ حسابُ قيمتِهِ اللوغاريتميَّةِ. فعلى سبيلِ المثال، قيمةُ [H_3O^+] تساوي T_3O^+ ، لها رقمُ معنويُّ واحدةٍ. واحدةً لذلك، فإن T_3O^+ أن يحتويَ على منزلةٍ عشريَّةٍ واحدةً بناءً عليه يجبُ أن يحتويَ على منزلةٍ عشريَّةٍ واحدةً العشريَّةِ واحدةً العشريَّةِ واحدةً العشريَّة عليه يجبُ أن يحتويَ T_3O^+

حسابُ pH من [H₃O+]

تعلمُتَ حتى الآن أبسطَ المسائلِ المتضمِّنةَ pH. في هذه المسائلِ تكونٌ قيمةُ $[H_3O^+]$ في المحلولِ مساويةً لأسِّ الرقمِ 10، مثل $[H_3O^+]$ أو $[H_3O^+]$. فيكونٌ $[H_3O^+]$ المحلولُ النوع من المحاليلِ، مساويًا لأُسِّ تركيزٍ أيوناتِ الهيدرونيوم مع تغييرِ الإشارةِ. مثلاً، المحلولُ الذي فيه $[H_3O^+]$ فيه $[H_3O^+]$ مساويًا له $[H_3O^+]$ عكون له $[H_3O^+]$ مساويًا له $[H_3O^+]$

2-4	مألةً نموذجية	مس
ما قيمةُ pH بحلولِ $1.0 imes 10^{-3} \mathrm{M} \mathrm{NaOH}$ ما قيمةُ		T
	الحلّ	T
$1.0 imes 10^{-3} \; \mathrm{M \; NaOH}$ المعطى: نوعيَّةُ المحلول وتركيزُه $= 1.0 imes 10^{-3} \; \mathrm{M \; NaOH}$	حلِّلْ	1
المجهول: pH للمحلول ِ		
$\mathrm{pH} \leftarrow \mathrm{H_3O^+}$ ترکیزُ القاعدةِ \rightarrow ترکیز $\mathrm{OH^-}$	خطًطْ	2
يتفكُّكُ NaOH، تمامًا عند إذابتهِ في الماءِ. وبالتالي يكونٌ [-OH] مساويًا لـ [NaOH]. وبما أن K_{w} يساوي		
$^{-1}$ ومن ثَمَّ حسابُ $^{+}$ ومن ثَمَّ عسابُ $^{-14}$ ومن ثَمَّ عسابُ $^{-14}$		
$[H_3O^+][OH^-] = 1.0 \times 10^{-14}$	احسب	3
$[H_3O^+] = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{[OH^-]} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.0 \times 10^{-3}} = 1.0 \times 10^{-11} \text{ M}$		
pH = $-\log [H_3O^+] = -\log (1.0 \times 10^{-11}) = 11.00$		
$pr = \log \left(r_3 \circ \right) = \log \left(r_3 \circ \right) = r_3 \circ \circ$		
يحدِّدُ الجوابُ بشكلٍ صحيحٍ أن NaOH يكوِّنُ محلولاً ذا pH > 7، لذا يكونُ المحلولُ قاعديًّا. يحتوي الجوابُ على	قيّم	4
عددِ أرقام عن يمين ِ الفاصلةِ مساو لعددِ الأرقام المعنويَّةِ في العددِ الأصليِّ.		

	الجواب		احسب pH للمحاليل التالية:	.1	تمارين تطبيقية
pH = 10.0 .	pH = 3.0 .1.	1×10^{-4} M NaOH .ج	$1 \times 10^{-3} \text{ M HCl}$.		
pH = 12.00	pH = 5.00 ب.	$1.0 \times 10^{-2} \text{ M KOH}$	$1.0 \times 10^{-5} \text{ M HNO}_3$.ب		

$[H_3O^+]$ من pH من إلا الحاسبة المام الآلة الحاسبة المام الآلة الحاسبة العام المام الآلة الحاسبة المام المام

تتضمَّنُ مسائلُ عديدةٌ قيمًا لتراكيزِ أيونِ الهيدرونيوم لا تساوي أسسًا للرقم 10. يحتاجُ حلُّ مثل هذه المسائل إلى الآلةِ الحاسبةِ. ومعظمُ الآلاتِ الحاسبةِ مزوَّدةٌ بمفتاح ِ"log". راجع التعليمات الخاصَّة باستخدام حاسبتك.

يمُكنُ تقديرٌ pH واستخدامُه لتسجيلِ حساباتِك. لنفترضٌ، على سبيلِ المثالِ، أن pH يمُكنُ تقديرٌ pH واستخدامُه لتسجيلِ حساباتِك. pH أن pH إلى المثالِي pH أن pH إلى المثالِث pH المحلولِ لا بدَّ أن يقعَ بين 4 و 5. وتوضحُ المسألةُ النموذ جيَّةُ pH عمليَّة حسابِ قيمةِ pH لمحلولٍ فيهِ pH المحلولِ فيه pH عملية حسابِ قيمةِ pH المحلولِ فيه pH المحلولِ ألم ألم المحلولِ ألم

	3-4	ألةٌ نموذجية	
	ما مقدارُ $ m pH$ للمحلول ِالذي يكونُ فيه $ m (H_3O^+]$ مساويًا لـ $ m M$ المحلول ِالذي يكونُ فيه $ m (H_3O^+)$	م الله المحاولة المحاولة	
		الحلّ	
	$[{ m H_3O^+}] = 3.4 imes 10^{-5} \; { m M}$ المعطى:	حلِّلْ	1
	المجهول: pH للمحلول		
	$pH \leftarrow [H_3O^+]$	خطّط	2
ةِ لوغاريتم ^{5–10} × 3.4	الفرقُ الوحيدُ بين هذه المسألةِ وبين ما سبقَ من مسائل pH أنك ستقومٌ بتحديدِ قيمة		
	مستخدمًا الآلةَ الحاسبةَ. ويمكنُكَ تحويلُ الأرقام للوغاريتم باستخدام المفتاح "log"		
	$pH = -log [H_3O^+]$	احسب	3
	$= -\log (3.4 \times 10^{-5})$		
	= 4.47		
	ان pH لمحلول M_3O^+ M_3O^+ هو 5. وإن محلولاً ذا تركيزٍ أكبرَ من H_3O^+ سبله الله pH أقلُّ من 5. ولأن للتركيزِ رقمَينِ معنويَّينِ، سيكونُ لـ pH رقمانِ على يمينِ الفام	قیّمْ	4
الجواب	H_3O^+ ما pH للمحلول الذي يكونٌ فيه H_3O^+ مساويًا لـ pH × 6.7 هـ وأدر الذي يكونٌ فيه إ	ارينُ تطبيق	تم
pH = 3.17 .1	ي ما pH للمحلول الذي يكونٌ فيه $[H_3O^+]$ مساويًا لـ pH للمحلول الذي يكونٌ فيه $[H_3O^+]$		
pH = 1.60 .2	$3 - 2.5 \times 10^{-6} \text{ M HNO}_3$ للمحلول pH للمحلول 3.2.5.		
pH = 5.60 .3	•		
pH = 12.60 .4	4 . احسب قيمة pH للمحلول $2.0 imes 10^{-2} ext{M Sr}(ext{OH}).$		

حسابُ [+OH] و [OH] من pH

تعلَّمْتَ مما سبقَ كيف تحسُبُ pH لمحلول معروفِ الـ $[H_3O^+]$. لنفترضُ أنك أُعطيتَ pH لمحلول، بدلاً من $[H_3O^+]$ ، فكيف يمكنُّكَ تحديدُ تركيزِ أيونِ الهيدرونيوم فيه؟ لقد أَصبحَتِ المعادلةُ التاليةُ معروفةً لديك:

$$pH = -log [H_3O^+]$$

تذكَّرُ أن أساسَ اللوغاريتم هو 10. بذلك يكونُ معكوسٌ اللوغاريتم هو 10 مرفوعًا إلى ذلك العدد.

$$log [H_3O^+] = -pH$$

 $[H_3O^+] = antilog (-pH)$
 $[H_3O^+] = 10^{-pH}$

ولعلَّ أبسطَ الحالاتِ هي التي تكونُ فيها قيمةُ pH أعدادًا صحيحةً. إن الأُسَّ pH الذي يعطي $[H_3O^+]$ هو سالبُ pH. فمثلاً ، المحاليلُ المائيةُ التي لها pH=2 ، يكونُ pH=1 فيها مساويًا لـ pH=10. وبالطريقة نفسِها ، عندما يكونُ pH=10 ، وذلك لأن pH=11. توضِحُ المسألةُ النموذجيَّةُ pH=12 كيف يتمُّ تحويلُ قيمةِ pH=13 عندما تكونُ عددًا صحيحًا موجبًا. والمسألةُ النموذجيَّةُ pH=14 عندما لا يكونُ pH=15 عددًا صحيحًا .

	مألةً نموذجية	مب
احسبْ تركيرُ أيونِ الهيدرونيوم لمحلول مائيًّ له pH يساوي 4.0؟		
	الحلّ	r
pH = 4.0 المعطى:	حلِّلْ	1
المجهول: [H ₃ O+]		
	خطّطْ	2
$[H_3O^+] \leftarrow pH$	خطط	2
تحتاجُ هذه المسألةُ إلى إعادةِ تنظيم لمعادلةِ pH ، وذلك لإيجادِ $[H_3O^+]$. وبما أن 4.0 لها خانةٌ واحدةٌ عن يمين		
الفاصلةِ العشريَّةِ، فالجوابُ يجبُ أنَّ يحتويَ على رقم ٍمعنويٍّ واحدٍ.		
$pH = -log [H_3O^+]$		
$\log [H_3O^+] = -pH$		
$[H_3O^+]$ = antilog (-pH)		
$[H_3O^+] = 1 \times 10^{-pH}$		
$[H_3O^+] = 1 \times 10^{-pH}$	احسب	3
$[H_3O^+] = 1 \times 10^{-4} \text{ M}$	•	
المحلولُ ذو $pH=4$ حمضيُّ. الجواب، $pH=4$ × 1، أكبرُ من $pH=4$ × 1.0، وهذا صحيحٌ بالنسبة إلى	قیّمْ	4
ا محلول حمضيًّ. - محلول حمضيًّ.	فيم	7

(Total			
5-4	وذحية	لة نما	Lug

قِيسَ الرقمُ الهيدروجينيُّ pH لمحلولٍ معيَّنٍ فكانَ قياسُهُ 7.52.

أ. ما تركيزُ أيونِ الهيدرونيوم؟ ب. مًا تركيزُ أيونِ الهيدروكسيد؟ ج. هل المحلولُ حمضيٌّ، أم قاعديٌّ؟

الحلّ حلّل

العطى: pH للمحلول = 7.52

المجهول: أ. [H₃O⁺]

ى. [−HO]

ج. حمضيَّةُ المحلولِ أو قاعديَّتُه

2

خطًط

 $[\mathsf{OH}^-] \leftarrow [\mathsf{H}_3\mathsf{O}^+] \leftarrow \mathsf{pH}$

هذه المسألةُ، مثلُ مسائلِ pH السابقةِ، تحتاجُ إلى تعويضِ القيم في المعادلةِ $pH = -\log [H_3O^+]$ ، وإلى استخدام الآلةِ الحاسبةِ. فورَ تحديدِ $[H_3O^+]$ ، يمكنُ استخدامُ ثابتِ الحاصلِ الأيونيِّ $[H_3O^+]$ لحساب قيمة $[OH^-]$.

 $pH = -log [H_3O^+]$.1 3

log [H₃O⁺] = -pH $[H₃O⁺] = antilog (-pH) = antilog (-7.52) = 1.0 \times 10^{-7.52} = 3.0 \times 10^{-8} \text{ M H}_3O^+$

 $[OH^-][H_3O^+] = 1.0 \times 10^{-14}$...

 $[OH^-] = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{[H_3O^+]}$

 $= \frac{1.0 \times 10^{-14}}{3.0 \times 10^{-8}} = 3.3 \times 10^{-7} \text{ M OH}^{-1}$

ج. قيمةُ pH = 7.52، إنها تزيدُ قليلاً عن قيمةِ pH = 7. هذا يعني أن المحلولَ قليلُ القاعديَّةِ.

4 قيمُ

بما أن المحلولَ قليلُ القاعديَّةِ، يُتوقَّعُ أن يكونَ تركيزُ أيونِ الهيدروكسيدِ فيه أكبرَ بقليلٍ من 7 M وتركيزُ أيونِ الهيدرونيومِ أقلَّ بقليلِ من 7 M مع هذه التوقُّعاتِ.

تمارينُ تطبيقية 1.

ما تركيزُ أيونِ الهيدرونيوم لحلول ٍ رقمُّهُ الهيدروجينيُّ

\$pH = 5.0

2. ما تركيزُ أيونِ الهيدرونيوم للحلول رقمُهُ الهيدروجينيُّ 5. PH = 12.0

3. احسبُ $[H_3O^+]$ و $[OH^-]$ لمحلول مائيٌّ رقمُهُ الهيدروجينيُّ pH = 1.50

 $[H_3O^+] = 3.2 \times 10^{-2} \text{ M} \text{ .3}$ $[OH^-] = 3.2 \times 10^{-13} \text{ M}$

الجواب

pH = 3.67 لحلول مائيٍّ رقمُهُ الهيدروجينيُّ $[H_3O^+]$ لحلول مائيٍّ رقمُهُ الهيدروجينيُّ

 $[H_3O^+] = 2.1 \times 10^{-4} \text{ M} \text{ .4}$

 $[H_3O^+] = 1 \times 10^{-5} \text{ M} \cdot 1$

 $[H_3O^+] = 1 \times 10^{-12} \text{ M} .2$

$25^{\circ}\mathrm{C}$ العلاقةُ بين $[\mathrm{H_{3}O^{+}}]$ ، و $[\mathrm{OH^{-}}]$ و pH عند درجة حرارة

pН	[OH-]	[H ₃ O ⁺]	المحلول
12.00	1.0×10^{-2}	1.0×10^{-12}	$1.0 \times 10^{-2} \text{ M KOH}$
10.63	4.2×10^{-4}	2.4×10^{-11}	$1.0\times10^{-2}~\mathrm{M~NH_3}$
7.00	1.0×10^{-7}	1.0×10^{-7}	نقي H ₂ O
3.00	1.0×10^{-11}	1.0×10^{-3}	$1.0 \times 10^{-3} \text{ M HCl}$
2.87	7.5×10^{-12}	1.3×10^{-3}	$1.0 \times 10^{-1} \text{ M CH}_3\text{COOH}$

حساباتُ pH وقوة الأحماض والقواعد

ناقشَنا إلى الآن pH لمحاليلَ تحتوى على حمض قويٌّ أو قاعدةٍ قويَّةٍ فقط. علينا أيضًا الأخذُ بعين الاعتبار الأحماض والقواعدَ الضعيفة. يعرضُ الجدولُ 4-5 قيمَ [+4] و [OH-] و pH لمحاليلَ متعدِّدة.

تشيرٌ مولاريَّةُ محلول KOH مباشرةً إلى [-OH]، ومنها يمكنُ حسابُ [+H₃O]. وعند معرفة [H₃O⁺] يمكنُ حسابُ pH، كما في المسألة النموذجيَّة 4-3. وإذا قيسَ pH لهذا المحلول عمليًّا، فقيمتُهُ ستكونٌ مساويةً للقيمة المحسوبة. وستُعرَضُ الطرقُ العمليَّةُ المستخدمةُ في قياس pH للمحاليل في القسم 2 من هذا الفصل. إن حمض الهيدروكلوريكِ، HCl، حمضٌ قويٌّ، ويمكنُ إجراءُ حساباتِ مشابهةِ للمحاليل المحتويةِ على HCl.

أما محاليلُ الأحماضِ الضعيفةِ كحمض الأسيتيكِ، CH3COOH، فمسألةٌ مختلفةٌ. إن قيمةَ [+H3O] لا يمكنُ أن تُحسبَ مباشرةً من التركيز المولاريِّ، وذلك لعدم تأيُّن جميع جزيئات حمض الأسيتيك. والمشكلةُ ذاتُها تواجهُنا في حالة القواعد الضعيفة، مثل الأمونيا، NH_3 ، حيث يجبُ إيجادُ pH لهذه المحاليل بالقياسِ العمليِّ. وبعدئذٍ يمكنُ أن $^-$ المقيسة. $[H_3O^+]$ و $[OH^-]$ من قيم

مراجعةُ القسم 4-1

- 1. ما تركيزُ أيونَي الهيدرونيوم والهيدروكسيد في الماء النقيِّ عند درجة حرارة 25°C؟
 - 2. لماذا يتدرجُ سلّمُ pH، بصورة عامّة، من 0 إلى 14 في المحاليل المائيَّةِ؟
 - 3. لماذا يمثِّلُ pH = 7 محلولاً متعادلاً عند درجة حرارة الغرفة 25°C؟
- 4. في محلول يحتوي على $4.5 \times 10^{-3} \; \mathrm{M} \; \mathrm{HCl}$ احسب ما يلي:

- ج. Hq ب. [OH-] $[H_3O^+]$.
- له pH = 8.0 له $Ca(OH)_2$ احسب ما يلى: $[Ca(OH)_2]$. ب. [OH⁻] $[H_3O^+]$.

تفكيرٌ ناقد

6. توقُّعُ نتائج: رتِّب المحاليلَ التاليةَ تبعًا لقيم pH، من أصغرها إلى أكبرها $0.10~{
m M~H}_2{
m SO}_4$ أصغرها إلى أكبرها $0.10~{
m M~H}_2{
m SO}_4$.0.10 M HF

قراءة علميّة



معالجة الجداول الحمضيّة بالكلس

في عام 1987 اختبرَ عالِمُ الأحياءِ كين سيمونز معيشة أسماكٍ من السلمون القزحيِّ في ميام جداولَ تقعُ شمالَ شرق الولاياتِ المتَّحدةِ. قامَ سيمونز بوضع أسماكِ السلمون في أقفاص داخلَ الجدولِ ليراقب سلوكها وقدرتها على العيش، فلاحظ أن السمك يموت بعد ثلاثة أيام، لأن الأمطارَ الحمضيةَ قلَّاتَ مستوى pH الماءِ إلى درجةِ لا يستطيعُ السلمونُ

سببُ الأمطار الحمضيَّةِ هو احتراقُ الوقود الأحفوريِّ الذي نستخدمُهُ لتسيير مركباتنا ومصانعنا. فمن احتراق هذا الوقودِ تنبعثُ موادُّ تحتوى على الكبريت والنيتروجين، وتتَّحدُ مع بخار الماء في الهواء فتحولُهُ إلى بخار حمضيٍّ. يبلغُ مستوى pH ماءِ المطر العاديِّ حواليُ 5.5، كما أمكن تسجيل مستويات وصلَت إلى 4.3.

يخفضُ المطرُّ الحمضيُّ مستوى pH الجداول والأنهار، مما يؤثّرُ بشكل كبير في حياة معظم الأحياء الموجودة فيها. بل إن بعضَ الأسماكِ، لاسيما السلمونَ القزحيَّ، تموتُ، بينَما تفقدُ أنواعٌ أخرى منه، كالسلمونِ البنيِّ، قدرتَها على الإباضة في هذه المياهِ.

وفي سنة 1987 لم تتمكَّنَ أبدًا أسماك السلمون البنيِّ من الإباضة في أحد جداول شمال الولايات المتَّحدةِ، إذ وصلَ مستوى pH تلك السنة إلى 5.97، فانخفض تعدادُ

أسماك السلمون عمومًا بشكل كبير. وفي عام 1989 أجرى الدكتور سيمونز وباحثان آخران تجربة لتقليل حمضيّة هذا الجدول، فابتكروا في جزء منه، نظامًا يضيف كربونات الكالسيوم، أو حجرَ الكلس، بكمّيّاتٍ مقيسةٍ بشكل دائم. يتفاعلُ الكلسُ المسحوقُ مع الحمض تلقائيًّا، فيزيدُ ذلك من مستوى pH الماءِ. استغرفَتِ التجربةُ ثلاثَ سنين، ونجحتُ في رفع متوسط pH الجدول من 5.97

إلى 6.54، وهو ما سعى إليه العلماءُ. وفي الوقت نفسِه انخفض، في المناطق الكلسيَّةِ، تركيزُ أيوناتِ الألمنيوم، وهي سامَّةٌ بالنسبة للسلمون، في وقت ارتفع

فيه هذا التركيزُ في المناطق غير المعالجة من الجدول.

وقد تمَّ بنجاح عرضٌ المشروع بشكل عمليٍّ ومقنع للقاطنين بجوار الجدول بصورةٍ رئيسةٍ، فقد ازدادَتْ حصيلةٌ أسماك السلمون في الجدول، وانخفض معدلٌ وفياتِ السلمونِ البنيِّ فيه إلى درجةٍ كبيرة. ولأول مرة منذ سنوات، باتت الأسماكُ تتجه إلى الجداول من مصادرها في النهر. ولدى اختبارهِ للسلمون القزحيِّ مرةً أخرى في ميام الجدول عام 1991 وجد الدكتور سيمونز أن السمك بأجمعِهِ بقيَ حيًّا.

يقولُ الدكتور سيمونز: نحنُ لا ننظرُ بجلاءٍ إلى الموضوع وكأنه الحلُّ، إنما هو مجردٌ علاج أوليِّ، ونحتاجٌ إلى بيانات أكثر للوصول إلى قرار إداريِّ حكيم حول ضرر أو فائدة العلاج بالكلس. وفي رأيى، يقولُ سيمونز، هذا هو مفتاحٌ الدراسةِ، فقد زوَّدَتْنا مبدئيًّا بمعلوماتِ نبتدئ منها.

- 1. صفُ فائدتَين محتملتَين تتحقُّقان بإضافة كمّيّات مقيسة من القاعدةِ CaCO₃ إلى الجدول الحمضيِّ.
- 2. ما العناصرُ المسؤولةُ عن تكوُّن المطر الحمضيِّ؟ وكيف تصلُّ هذه العناصر إلى ماءِ المطر؟



قامَ علماءٌ الأحياءِ بدراسةِ سمكةِ السلمونِ لتحديدِ فاعليَّةِ المعالجةِ بالكلس لرفع pH الجدول.

القسم 2-4

مؤشّراتُ الأداء

- اليصفُ آليَّةَ عمل كاشفِ الحمض-القاعدة.
- و يوضحُ آليَّةَ تنفيذِ معايرةِ حمض-
- 💿 يحسبُ مولاريَّةَ المحلول مستخدمًا بياناتِ المعايرةِ.

عُديدُ الرِقمِ الهيدروج والمعايرات

الكواشف ومقياس pH

يمكنُّ الحصولُّ على قيمةِ pH تقريبيةِ لمحلولِ معيّن، باستخدام كواشفِ الحمض-القاعدة. وكواشفُ الحمض-القاعدة acid-base indicators مركّباتُ تتغيّرُ ألوانُها بتغيَّر pH المحلول.

تَغَيِّرُ الكواشفُ ألوانَها لكونِها إما أحماضًا ضعيفةً وإما قواعدَ ضعيفةً. وإن اتِّزانَ كاشفٍ (حمضِ ضعيفٍ) في محلولٍ يمكنُ تمثيلُهُ بالمعادلةِ التاليةِ، الموضَّحةِ أيضًا في الشكل 4-4.

$$HIn \stackrel{\longleftarrow}{\longrightarrow} H^+ + In^-$$

(يمثِّلُ In^{-} رمزَ الجزءِ الأنيونيِّ من الكاشف). والألوانُ التي يُظهرُها الكاشفُ تَنتجُ من أن لكلِّ من HIn و-In لونًا مختلفًا عن لون الآخر.

ي المحاليل الحمضيَّة، تعملُ أيوناتُ In^- كقواعد برونشتيد، فتستقبلُ بروتونات من الحمض. وعندئذِ يبقى الكاشفُ بنسبةِ عاليةِ غيرَ متأيَّن، HIn. ويكونُ للكاشفِ لونُ ـُ حمضِهِ HIn الميّز، وهو اللونُ الأحمرُ لكاشفِ تبّاع الشمسُ، كما يظهرُ في الشكل 4-4.

في المحاليل القاعديَّةِ، تتَّحدُ أيوناتُ OH (مصدرُها القاعدةُ) مع أيوناتِ +H التي ينتجُها الكاشفُ. فيزدادُ تأيُّنُ جزيئاتِ الكاشفِ للتعويضِ عن فَقدِ أيوناتِ +H. ولهذا يزدادُ تركيزُ الأيونِ -In في المحلولِ، ويكتسبُ المحلولُ بالتالي لونَ هذا الأيونِ، وهو اللونُ الأزرقُ بالنسبةِ لكاشفِ تبّاع الشمس.



الشكل 4-4 تغيّرُ المحاليلُ القاعديةُ اتجاه معادلة اتزان الكاشف تباع الشمس نحو اليمين. وعندها يغلِبُ الشكلُ الأيونيّ، -In، فيتحولُ لون تبّاع الشمس إلى الأزرق. من ناحية ثانية، تغيِّرُ المحاليلُ الحمضيةُ اتجاهَ معادلةِ اتزانِ الكاشفِ تبّاع الشمس إلى اليسار. وعندها يغلبُ الشكلُ غيرُ الأيونيِّ HIn ويتحوَّلُ لونُ تبّاع الشمس إلى الأحمر.



الشكل 4-5 يمكنُ تحديدُ pH لمحلول من خلال مقارنة اللون الذي تتحوَّلُ إليه ورقة pH بسلَّم ورقة المقارنة. يُظهرُ الشكلُ ألوانَ ورقة pH عند قيم مختلفة لـ pH، بالإضافة إلى قيم PH لبعض الموادُ الشائعة الاستخدام في الحياة اليوميَّة.

للكواشفِ ألوانٌ متعدِّدةٌ. ويختلفُ المدى الدقيقُ لـ pH الذي يغيِّرُ ضمنَهُ الكاشفُ لونَه. يسمّى مدى pH الذي يغيِّرُ ضمنَهُ الكاشفُ لونَهُ المدى الانتقاليَ الانتقاليَ المحصلِ القاعدةِ يبيِّنُ الجدولُ 4-6 تغيُّراتِ اللونِ والمدى الانتقاليِّ لعددٍ من كواشفِ الحمضِ القاعدةِ الشائعةِ.

الكواشفُ التي تغيِّرُ ألوانَها عند pH أقلَّ من 7، كبرتقائيِّ الميثيل، تُعدُّ أحماضًا أقوى من بقيةٍ أنواع الكواشف. وهي تميلُ إلى التأيُّنِ أكثرَ من سواها. إن ما تنتجهُ هذه الكواشفُ من أنيونات In^- هي قواعدُ أضعفُ بحسبِ برونشتيد، وميلُها إلى استقبالِ بروتوناتٍ أقلُّ من أيِّ حمض تمَّ اختبارُه. لهذا السببِ لا تتحوَّلُ هذه الكواشفُ إلى شكلِها غير الأيونيِّ (HIn) ما لم يكنُ تركيزُ H^+ عاليًا بما فيه الكفايةُ. إن الانتقالَ اللونيَّ لهذه الكواشفِ يحدثُ عند قيم متدنيّة لـ pH، وفي المقابلِ، تكونُ الكواشفُ التي يتغيَّرُ لونُها في مدًى أعلى لـ pH، كالفينولُفثالين مثلاً، أحماضًا أضعف.

تصنعُ الكواشفُ العامَّةُ universal indicators بمزج كواشفَ مختلفةٍ ومتعدِّدةٍ. وتسمّى ورقةُ الاختبارِ المغمَّسةُ في محلول كاشف عامٍّ، ورقةَ PH (ph paper). لهذه الورقةِ القدرةُ على اكتسابِ أيِّ لونٍ من ألوانِ الطيفِ المرئيِّ، وهي تزوِّدُنا بطريقةٍ دقيقةٍ إلى حدٍّ مقبول التمييزِ بين PH للمحاليلِ المختلفةِ، كما يظهرُ في الشكلِ 4-5.

وإذا تطلَّبَ الأمرُ الحصولَ على قيمةٍ أكثرَ دقَّةً لـ pH محلول، يمكنُ استخدامُ مقياسِ pH (pH meter) بانظاهرِ في الشكلِ 4-6. يحدُدُ مقياسُ pH (pH meter)، قيمة pH أو يعددُ مقياسُ pH (ويتغيَّرُ فرقُ للحلولِ مِن خلال قياسِ فرق الجهدِ بين الكترودين موضوعين في المحلول. ويتغيَّرُ فرقُ الجهدِ مع تغيُّرِ تركيزِ أيونِ الهيدرونيوم في المحلول.



الشكل 4-6 يقيسُ مقياسُ pH قيمةَ pH لمحلول بدقةً كبيرة.

		الجدول 4-6 مدى تغيُّرِ ألوانِ كواشف متعدَّدةِ مستخدمةٍ في عمليَّاتِ المعايِرةِ			
لونُ القاعدةِ	لونُ المدى الانتقاليِّ	لونُ الحمض	الكاشف	نوعُ المعايرةِ	
11 10 9	8 7 6	5 4 3	أحمرُ الميثيلِ (6.2-4.4)	حمضٌ قويٌّ/قاعدةٌ قويَّةُ	
2n 61			أزرقُ البروموثيمول ِ (7.6-6.2)		
			برتقاليُّ الميثيلِ	حمضٌ قويٌّ/قاعدةٌ ضعيفةٌ	
8 7 6	5 4 3	2 1 0	(4.4-3.1) أزرقُ البروموفينول ِ		
			(4.6-3.0)		
12 11 10			الفينولفثالين (10.0-8.0)	حمضٌ ضعيفٌ /قاعدةٌ قويَّةٌ	
12 11 10	9 8 7	6 5 4	أحمرُ الفينول ِ (8.0-6.4)		



ضع النظارة الواقية والمريول



المواد

- ماءٌ مطر
- ماءٌ مقطُّ "
- أوعيةٌ سعةُ 500 mL
- مسطرةٌ متريَّةٌ شفَّافةٌ رفيعةٌ $(\pm 0.1 \text{ cm})$
- أوراقُ اختبار pH ذاتُ مدًى قصير (± 0.2-0.3)، أو مقياسٌ pH

السؤال

هل توجدٌ ترسُّباتٌ حمضيَّةٌ في منطقة سكنك؟

الطريقة

سجِّلُ كلِّ نتائجِك في جدول بياناتِ.

- 1. حضر خمسة أوعية متماثلة، ووزعها في مناطق مختلفة قبيل انهمار المطر كى تجمِّعَ عيّناتِ منه. إذا استمرُّ هطولٌ المطر لأكثر من 24 ساعةً، ضعّ أوعية جديدة لجمع عينات إضافيّة بعد كلِّ فترةِ 24 ساعةً حتى يتوقُّفَ هطولُ المطر.
- 2. استعملُ مسطرةً بلاستيكيَّةً رقيقةً لقياس عمق الماء داخل كلِّ وعاءٍ، مقرَّبًا إلى 0.1 cm. استخدم أوراق pH لقراءة وتحديد pH لماء المطر مقرَّبًا إلى 0.2-0.3 جزءٍ من الدرجةِ.
 - 3 سجِّل المعلومات التالية:
 - أ. تواريخَ تجميع العيِّناتِ وأوقاتَه.
 - ب. تاريخ نهاية التجميع ووقتَه.
- ج. مكانَ جمع العيِّناتِ (المنطقةَ
- د. كمّيَّةَ المطرِ المجمَّعِ بالسنتيمتراتِ.
 - ه. pH لماء المطر.
- 4. جد متوسِّط pH لكلِّ مجموعة من العيّنات، وسجِّل النتائجَ في جدول البيانات.
- 5. جمّع عينات مأخوذة في أيام مختلفة (5 أيام على الأقلِّ). فكلما زَّادَ عددُ العينات التي تجمعُها ازدادت القيمةُ المعرفيَّةُ لبياناتك.

 حدِّدُ، لأجل المقارنة، pH للماء النقيِّ بفحص 5 عينات من الماء المقطّر، مستخدمًا أوراقَ pH. سجِّلُ نتائجَكَ في جدول بيانات منفصل، ثم احسب متوسِّطَ pH للماءِ المقطّرِ.ُ

المناقشة

اختبارُ pH لماء المطر

- 1. ما قيمةُ pH للماءِ المقطَّرِ؟
- 2 ما قيمةُ pH لماءِ المطر العاديِّ؟ كيف تفسِّرٌ كلَّ اختلافِ يلاحظُ فِي قراءاتِ
- 3 ما مساوئ استخدام المسطرة البلاستيكيَّة فياس عمق الماء المجمَّع؟ كيف يمكنُك زيادة الدقَّة في القياس؟
- 4. هل تؤثِّرُ كمّيَّةُ ماءِ المطر أو وقتُ تجميع العيّنة في قيمة pH؟ حاولَ تفسيرَ أيِّ اختلاف تلاحظُهُ بين العيِّنات.
- 5. ما الاستنتاجُ الذي تستخلصُهُ من هذه التجربة ؟ فسِّر استنتاجك في ضوء ما حصلت عليه من بيانات.

المعايرة

أصبحَ معلومًا ممَّا تقدَّمَ أن تفاعلاتِ التعادلِ تحصلٌ بين الأحماض والقواعدِ. فأيونٌ ـ نتسبُ بروتونًا من أيون ${\rm H_3O^+}$ لتكوين جزيئين من الماءٍ. وتلخُّصُ المعادلةُ التاليةُ ${\rm OH^-}$ هذا التفاعل.

$$\mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{OH^-}(aq) \leftrightarrows 2\mathrm{H_2O}(l)$$

تُبيِّنُ هذه المعادلةُ أن mol من أيوناتِ الهيدرونيوم و mol من أيوناتِ الهيدروكسيد كمّيَّتان متكافئتان كيميائيًّا، وأنهما تتَّحدان بنسبة mol:1 mol . يحصلُ التعادلُ عندما تعطى المتفاعلاتُ أعدادًا متساويةً من أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد، كما يظهر في الشكل 4-7.

يحتوى اللترُ الواحدُ من محلول 0.10 M HCl على 0.10 من أيونات الهيدرونيوم. لنفترض الآنَ أنه أُضيفَ NaOH من NaOH الصلب إلى 1 L من محلول NaOH إن NaOH يذوب ويزوِّدُ المحلولَ بـ O.10 mol من أيونات الهيدروكسيد. إن HCl و NaOH موجودان بكمّيّات متكافئة. تتَّحدُ أيوناتُ الهيدرونيوم وأيوناتُ الهيدروكسيد الموجودةِ بالكمّيَّة نفسِها حتى يعودَ الناتجُ $[H_3O^+]$ إلى القيمة $10^{-14} \times 1$. وملحُ NaCl الناتجُ من هذا التفاعل هو نتيجةُ [OH^-] عمليَّةِ التعادلِ هذه بين حمض قويٌّ وقاعدةِ قويَّةٍ. ويكونُ المحلولُ الناتجُ متعادلاً.

وبما أن الأحماض والقواعد تتفاعلُ فيما بينها، فالإضافة المتزايدة لحمض إلى قاعدة (أو قاعدة إلى حمض) يمكن استخدامها للمقارنة بين تركيز كلِّ من الحمض والقاعدةِ. والمعايرةُ titration هي عمليَّةُ الإضافةِ المتحكَّم فيها لكميّات يتمُّ قياسُها من محلول معلوم التركيز ولازمة لإتمام التفاعل مع كميَّة معيَّنة من محلول مجهول التركيز. تزوِّدُنا عمليَّةُ المعايرةِ بطرقٍ حسّاسةِ لتحديدِ الحجوم المتكافئةِ كيميائيًّا لمحاليلَ حمضيَّة أو قاعديَّة.



الشكل 4-7 يحوِّلُ المحلولُ الموجودُ في الجهةِ اليسرى ورقة pH إلى اللون الأحمر لأنه حمضيّ. ويحوِّلُ المحلولُ الموجودُ في الجهةِ اليمنى ورقة pH إلى اللونِ الأزرقِ لأنه قاعديٌّ. عند تفاعل أعداد متساوية من أيونات +H₃O و −OH مصدرُها محاليلُ حمضيّة وقاعديّة، يكون المحلولُ الناتجُ متعادلًا. ويحوِّلُ المحلولُ المتعادلُ لون ورقة pH إلى اللون الأخضر.

نقطة التكافة

الكيمياء تطييقيا

كيميائيٌّ تحليليٌّ

الوظيفةُ الأساسيَّةُ للكيميائيِّ التحليلي هي الحصولُ على معلوماتٍ من خلال قياسات دقيقة ، يتم معظمها بواسطة أجهزة تحليل متطورة تقيس كميّات الموادّ وهي في غاية الصغر. وبالإضافة إلى جمع البيانات، يقومُ الكيميائيّ التحليليّ بمعالجة هذه البيانات وتحليلها ومقارنتها بغيرها من النتائج. وما يصلُ إليه الكيميائيّ التحليليّ من استنتاجات مو حصيلة عمل دقيق وقابل للتكرار، ومعرّض للمحاسبة الشديدةِ، حيث العيناتُ قيدَ التحكم. وعلى الرغم من أن الكيميائيَّ التحِليليّ يعملُ في حقول ِالكيمياءِ كافة، فإنه أكثرُ جدوى في مجال ِ كيمياء البيئة التي تتضمّنُ فحصَ عيّناتِ الهواءِ والماءِ والتربةِ، فحصًا تستفيدُ من نتائجِهِ وكالاتُ البيئةِ المتخصِّصةِ، كالهيئةِ الاتحاديّةِ للبيئة في أبو ظبي Federal Environmental Agency

تسمّى النقطةُ التي يكونُ فيها المحلولانِ المستخدمانِ في عمليَّة المعايرةِ بكمّيّاتِ متكافئة كيميائيًا نقطة التكافؤ equivalence point. وتستخدمُ الكواشفُ وأجهزةُ قياس pH لتحديد هذه النقطة. عند هذه النقطة يُظهرُ مقياسُ pH تغيُّرًا كبيرًا في فرق الجهد. أما الكاشفُ، عند استخدامه، فيتغيَّرُ لونَّهُ عبر مدَّى يتضمَّنُ نقطةَ التكافؤ، كما يظهرُ في الشكل 4-8. وتسمّى النقطةُ التي يتغيّرُ عندها لونُ الكاشف خلالَ عمليَّة المعايرة نقطةَ النهاية end point لذلك الكاشف. نقطةُ التكافؤ لا يمكنُ تعيينُها عمليًّا، لكن يمكنُ تقديرٌ موضعِها بملاحظةِ تغيُّرِ اللونِ. وهذا النغيُّرُ يسمّى نقطةَ النهايةِ.

تُغيِّرُ بعضُ الكواشفِ، ومنها تبّاعُ الشمس، ألوانَها عند pH = 7، ويمتدُّ مدى تغيُّر اللون، بالنسبة لتبّاع الشمس، من pH = 5.5 إلى pH = 8.0. ويسبّبُ هذا المدى الواسعُ صعوبةً في تحديد قيمة pH بالدقَّة المطلوبة. ويعتبرُ الكاشفُ، أزرقُ البروموثيمول، أفضلَ من هذه الناحيةِ، لأن لونه يتغيّر عبر مدى انتقال محدودٍ: PH = 6.2-7.6 (راجع الجدولَ 4-6). وتُستخدَمُ الكواشفُ التي تُغيِّرُ ألوانَها حول pH = 7 في تحديدِ نقطةٍ التكافؤ لدى معايرةِ الأحماض القويَّةِ/القواعدِ القويَّةِ، وذلك لأنه عند تعادلِ الأحماض القويَّةِ مع القواعدِ القويَّةِ ينتجُ محلولٌ ملحيٌّ له pH تساوى 7.

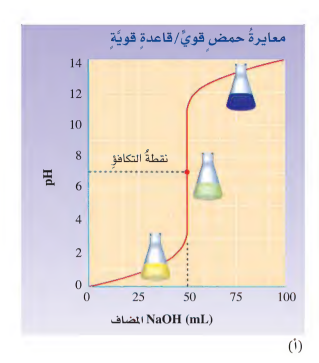
من ناحيةِ أخرى تعتبرُ الكواشفُ التي تُغيِّرُ ألوانَها، عند pH أقلَّ من 7، مفيدةً في تحديدِ نقطةِ التكافؤ عند معايرةِ الأحماض القويَّةِ/القواعدِ الضعيفةِ. وبرتقاليُّ الميثيل هو مثالٌ على هذا النوع من الكواشف. وإن نقطة التكافؤ، لدى معايرة حمض قويِّ/قاعدةٍ ضعيفةٍ، تكونُ حمضيَّةً. وذلك لأن الملحَ الناتجَ له تأثيرٌ حمضيٌّ، فيكونُ pH ٍ للمحلول الملحيِّ الناتج أقلَّ من 7.

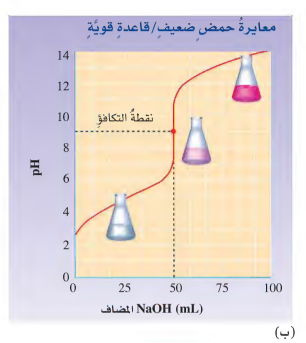
أما الكواشفُ التي تغيِّرُ ألوانَها عند pH أعلى من 7 فهي مفيدةٌ في تحديدِ نقطةٍ التكافؤ لمعايرة الأحماض الضعيفة /القواعد القويَّة، والفينولفثالين هو مثالٌ على هذا النوع من الكواشفِ. وهذه التفاعلاتُ تنتجُ محاليلَ ملحيَّةً ذاتَ pH أعلى من 7. والسببُ في ذلك أن الملحَ الناتجَ له تأثيرٌ قاعديٌّ.





الشكل 4-8 تغيّرُ الكواشفُ ألوانها عند نقطةِ نهايةِ المعايرةِ. (أ) عند المعايرة بقاعدة يتحول الفينولفثالين إلى اللون الزهرى عند نقطة النهاية. (ب) عند المعايرةِ بحمض يتحوّلُ أحمرُ الميثيل إلى اللونِ الأحمر عند نقطة النهاية.





قد تتساءلُ عن نوع الكاشف الذي يلزمُ لتحديد نقطة تكافؤ معايرة الأحماض الضعيفة القواعد الضعيفة. فالجوابُ هو أنه لا يوجدُ مثلُ هذا الكاشف قطعًا. لأن pH لنقطة تكافؤ الأحماض الضعيفة القواعد الضعيفة غيرُ محدَّدة، ويمكنُ أن تأخذَ أيَّ قيمة تبعًا للقوة النسبيَّة للمتفاعلات. في هذه الحالة لا يساعدُ كثيرًا تغيُّرُ لون الكاشف في تحديد ما إذا كان التفاعلُ بين هذه الأحماض والقواعد تامًّا أو لا.

عند إجراءِ المعايرةِ، يمكنُ القيامُ بإضافاتٍ متعاقبةٍ من محلولٍ مائيٍّ لقاعدةٍ إلى حجم مقيس من محلول مائيٍّ لحمض. فلدى إضافةِ القاعدةِ تزدادُ قيمةٌ pH ببطءٍ يخ البداية، ثم يصبحُ التغيُّرُ سريعًا عبرَ نقطةِ التكافؤِ، ثم يعودُ فيبطئُ مرَّةً أخرى عندما يصبحُ المحلولُ أكثرَ قاعديَّةً. الشكل 4-9 يظهرُ منحنياتٍ لمعايرةِ حمض قويٍّ/قاعدةٍ قويَّةٍ، وحمض ضعيفٍ/قاعدةٍ قويَّةٍ.

الشكل 9-4 (أ) عند معايرة 1.00 mL من حمض قوي مثل 1.00 M HCl مع قاعدة قوية مثل 1.00 M NaOH، مت تحصلُ نقطة التكافؤ عند 7.00 mL من حمض (ب) عند معايرة M CH₃COOH مع من من من من من من M CH₃COOH مع قاعدة قوية مثل 1.00 M NaOH أعلى من 7.00.

المولاريَّةُ والمعايرةُ

يبيِّنُ الشكلُ 4-10 خطواتِ القيامِ بعمليةِ المعايرة. فإذا عُرِفَ تركيزُ أحدِ المحلولَينِ بدقَّةٍ، يمكنُ، عند إجراءِ المعايرةِ، حسابُ تركيزِ المحلولِ الثاني من الحجومِ المتكافئةِ كيميائيًّاً. المحلولُ المعلومُ المتركيز بدقة يسمّى المحلولُ القياسيَّ standard solution.

وللتأكُّدِ من تركيز المحلول القياسيِّ يجبُ مقارنةُ هذا المحلول أولاً بمحلول قياسيٍّ اوَّليٍّ. والمَّادةُ القياسيَّةُ الأوليَّة primary standard هي مركَبٌ صلبٌ منقَى إلى درجة عالية، ويستخدمُ للتحقُّق من تركيز المحلول القياسيُّ في المعايرة. يحضَّرُ المحلولُ القياسيُّ بالتركيز المطلوب، ثم يُحدَّدُ التركيزُ بدقَّةٍ أكثرَ من خلال معايرة المحلول مع كميَّةٍ من محلول قياسيٍّ أَوَّليٍّ مقيسةٍ بعنايةٍ ودقَّةٍ.

الشكل 4-10 فيما يلي طريقة لإجراء معايرة حمض-قاعدة لضمان الحصول على قيمة دقيقة بجب تكرار المعايرة حتى يتمَّ الحصولُ على ثلاث نتائج متقاربة ويستخدم محلول المائة قاعدي تعاسي في هذه العمليّة لتحديد التركيز المجهول للأحد الأحماض.



علِّقُ سحاحتين نظيفتين على الحامل كما هو مبيَّنُّ. حدِّد أيُّ السحاحتين ستُستخدمُ للقاعدةِ، وأيُّهما للحمض. اغسلُ سحاحة الحمض بالحمض المراد معايرتُهُ ثلاثَ مرّاتٍ، ثم اغسلُ سحاحة القاعدة بالقاعدة المستخدمة في المعايرة ثلاث مرّاتٍ أيضًا.





حرِّرٌ قليلاً من الحمض من السحاحة



للتخلُّص من أيِّ فقاعات مواء ولخفض الحجم إلى الجزءِ المعيَّر من السحاحةِ.





اطرحُ من القراءةِ النهائيَّةِ الحجمَ الابتدائيُّ المقيسَ على السحاحةِ. وهذا الحجمُ يساوي الحجم المضبوط للحمض المضاف إلى الدورق. سجِّل النتيجةَ مقرَّبةً إلى 0.01 mL.



سجِّلُ حجمَ الحمض في السحاحةِ مقرَّبًا إلى

0.01 mL، واعتبرّهُ الحجمَ الابتدائيَّ. تذكّرُ

أن تقرأ الحجمَ عند الحافةِ السفليَّةِ لتقعُّر

سطح السائل.

أضف ثلاث قطرات من الكاشف المناسب (في هذه الحالة هو الفينولفثالين) إلى الدورقِ.



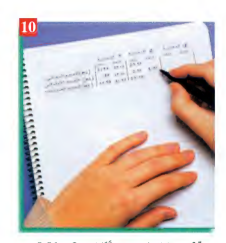
انقلُ حجمًا من الحمض سبقَ أن حدَّدةُ معلمُك إلى دورقٍ مخروطيِّ نظيفٍ.

املاً السحاحةَ الثانيةَ بمحلول القاعدةِ القياسيِّ حتى نقطةٍ فوق علامةِ التعييرِ. تركيزُ محلول القاعدة القياسيُّ معروف أالى درجة معيَّنة من الدقَّةِ.





حرِّرْ قليلاً من القاعدةِ من السحاحةِ للتخلُّص من أيِّ فقاعاتِ هواءٍ، ولتخفض الحجمَ إلَى الجزءِ المعيَّرُ من السحاحةِ.



سجِّلُ حجمَ القاعدةِ مقرَّبًا إلى 0.01 mL واعتبرتُ الحجمَ الابتدائيَّ. تذكّرُ أن تقرأ الحجمَ عند الحافةِ السفْليَّةِ لتقعُّرِ سطح



داخلٌ في عنق الدورق.





تصلُ المعايرةُ إلى نقطةِ التكافؤ عندما يبقى اللونُ الزهريُّ الخفيفُ فترةً تقاربُ الـ 30 ثانيةً من التحريكِ المستمرِّ.



أضف ببطء القاعدة من السحاحة إلى

الدورق وأنت تحرِّكُ الدورق بشكل دائريٍّ.

يجبُ أن يتلاشى اللونُ الزهريُّ للكَاشفِ

أثناءَ التحريك.

اطرحُ من القراءةِ النهائيَّةِ الحجمَ الابتدائيُّ المقيسَ على السحاحةِ. وستمثِّلُ هذه قيمةً الحجم المضبوط للقاعدة المضافة إلى الدورق، سجِّل النتيجة مقرَّبةً إلى 0.01 mL.



تقتربُ المعايرةُ من نقطةِ النهايةِ عندما يبقى اللونُ الزهريُّ لفترةٍ أطولَ. عند هذه النقطة أضف القاعدة إلى الدورق قطرة فقطرةً.

يُستخدمُ المحلولُ المعلومُ لتحديدِ مولاريَّةِ محلولِ آخرَ بواسطةِ المعايرةِ. افترضَ أنك تحتاجُ إلى $20.0 \, \mathrm{mL}$ من $10^{-3} \, \mathrm{M} \, \mathrm{NaOH}$ من $20.0 \, \mathrm{mL}$ للوصول إلى نقطة النهاية في معايرة HCl من HCl مجهول التركيز. كيف يمكنُك استخدام بيانات المعايرة هذه لتحديد مولاريّة المحلول الحمضيّ؟

ابتدئ بمعادلة تفاعل التعادل الموزونة. وحدِّد، انطلاقًا منها، كمِّيَّتَيْ HCl و NaOH و NaOH المتكافئتين كيميائيًّا.

$$HCl(aq) + NaOH(aq) \rightarrow NaCl(aq) + H_2O(l)$$

1 mol 1 mol 1 mol 1 mol

احسب عدد مولات NaOH المستخدمة في المعايرة.

$$\frac{5.0 \times 10^{-3} \text{ mol NaOH}}{1 \text{ L}} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} \times 20.0 \text{ mL} = 1.0 \times 10^{-4} \text{ mol NaOH}$$

وبما أنك تحتاجُ إلى 1 mol NaOH لمعادلةِ 1 mol HCl ، فإنه يجبُ أن تكونَ كميَّةُ HCl في المعايرة مساويةً لـ HCl × 1.0 × 10 يمكنُ تأكيدُ هذه النتيجة من المعادلة التالية:

$$1.0 \times 10^{-4}$$
 mol-NaOH × $\frac{1 \text{ mol HCl}}{1 \text{ mol-NaOH}} = 1.0 \times 10^{-4}$ mol HCl

وهذه الكميَّةُ من الحمض يجبُ أن تكونَ في 10.0 mL المستخدم في المعايرة. يمكنُ الآنَ حسابُ مولارية محلول HCl، كما يلى:

$$\frac{1 \times 10^{-4} \text{ mol HCl}}{10.0 \text{ mL}} \times \frac{1000 \text{ mL}}{1 \text{ L}} = \frac{1.0 \times 10^{-2} \text{ mol HCl}}{1 \text{ L}}$$
$$= 1.0 \times 10^{-2} \text{ M HCl}$$

وتلحِّصُ المسألةُ النموذجيَّةُ 4-6 الخطوات الأربعَ التالية:

- 1. ابدأ بالمعادلة الموزونة لتفاعل التعادل لتحدِّد كميَّتي الحمض والقاعدة المتكافئتين
 - 2. حدِّدٌ عدد مولات الحمض (أو القاعدة) من المحلول المعلوم المستخدم في المعايرة.
 - 3. حدِّدُ عدد مولاتِ المذابِ في المحلولِ المجهولِ المستخدم في المعايرةِ.
 - 4. حدِّد مولاريَّة المحلول المجهول.

مسألةً نموذجية 4-6 أَضيفَ في عمليَّةِ معايرة 27.4 mL من 27.4 M Ba(OH)ولى 20.0 mL من محلول HCl المجهول التركيز، للوصول إلى نقطةِ التكافؤ. احسبْ مولاريَّةَ المحلول الحمضيِّ. الحلّ $0.0154 \text{ M Ba(OH)}_2$ من 27.4 mL = 0.0154 M المعطى: حجمُ المحلول وتركيزُه حلّل 1 حجم محلول HCl المجهول = 20.0 mL المجهول: مولاريَّةُ المحلول الحمضيِّ

1. معادلةُ التعادل الموزونةُ ← الكميّات المتكافئة كيميائيًّا

خطًط

 $Ba(OH)_2 + 2HCl \rightarrow BaCl_2 + 2H_2O$ 2 mol 1 mol 2 mol

2. حجم المحلول القاعديّ المعلوم المستخدم (mL) → كميّة القاعدة المستخدمة (mol)

 $\frac{\text{mol Ba(OH)}_2}{\text{1 I}} \times \text{Ba(OH)}_2$ من محلول $\frac{1}{\text{1000 mI}} = \text{mol Ba(OH)}_2$

3 النسبةُ الموليَّةُ، عددُ مولاتِ القاعدةِ المستخدمةِ ← عددَ مولاتِ الحمض المستخدمةِ من المحلولِ المجهولِ $\frac{2 \text{ mol HCl}}{1 \text{ mol Ba(OH)}_2} \times \text{mol Ba(OH)}_2$ × mol Ba(OH) عنه المحلول المجهول = mol HCl عنه المحلول المجهول = mol HCl عنه المحلول المحلو

4. حجمُ المجهول، عددُ مولات المذاب في المجهول ← مولاريةَ المجهول $\frac{(\text{mol})}{(\text{mL})} \times \frac{\Delta \tilde{L}}{(\text{mL})} \times \frac{1000 \text{ mL}}{1 \text{ L}} \times \frac{1000 \text{ mL}}{1 \text{ L}}$ مولارية المحلول المجهول عبد المحلول المجهول (mb)

1. النسبةُ الموليَّةُ من المعادلة هي (1 mol Ba(OH لكلِّ 1 mol HCl لكلِّ 2 mol HCl .

 $\frac{0.0154 \text{ mol Ba(OH)}_2}{1 \text{ L}} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} \times 27.4 \text{ mL} = 4.22 \times 10^{-4} \text{ mol Ba(OH)}_2$.2

 $\frac{2 \text{ mol HCl}}{1 \text{ mol Ba(OH)}_2} \times 4.22 \times 10^{-4} \text{ mol Ba(OH)}_2 = 8.44 \times 10^{-4} \text{ mol HCl}$.3

 $\frac{8.44 \times 10^{-4} \text{ mol HCl}}{20.0 \text{ me}} \times \frac{1000 \text{ me}}{1 \text{ L}} = \frac{4.22 \times 10^{-2} \text{ mol HCl}}{1 \text{ L}} = 4.22 \times 10^{-2} \text{ M HCl } .4$ 20.0 mL

> تمارين تطبيقية في تجربة المعايرة، احتاجَتْ عينّةٌ من محلول 0.215 M KOH حجمُها الجواب

0.157 M CH₃COOH .1 15.5 mL إلى 21.2 mL من محلول حمض الأسيتيك. احسب مولاريّة محلول حمض الأسيتيك.

من 27.4 mL عادل H_2SO_4 تعادل 17.6 mL من محلول H_2SO_4 عادل عادل معايرة $0.0128 \text{ M H}_2\text{SO}_4$.2 محلول 0.0165 M LiOH. فما مولاريَّةُ المحلول الحمضيُّ؟

مراجعة القسم 4-2

1. ما الكاشفُ المناسبُ لمعايرة ما يلي: أ. حمضٌ قويٌّ وقاعدةٌ ضعيفةٌ

ب. قاعدةٌ قويَّةٌ وحمضٌ ضعيفٌ

- تفكيرٌ ناقد 2. إذا لزم 20.0 mL من محلول 0.0100 M HCl لمعادلة 30.0 mL من محلول NaOH. فكم تكونٌ مولاريَّةٌ محلول **SNaOH**
- 3. لنفترض أنه يلزم سلام 20.0 mL من محلول من محلول 12.0 mL بعادلة 0.010 M Ca(OH)₂ HCl. فما مولاريَّةُ محلول HCl؟

4. توقعُ نتائج: ارسم منحنى عمليَّة معايرة 50.0 mL من محلول 0.10 M HCl مع محلول 0.10 M NH₃ محلول

قراءةً علميَّةً



الكلسُ في تربة الإمارات

تعدُّ تربةُ الإماراتِ تربةً قاعديَّةً، يتراوحُ الرقمُ الهيدروجينيُّ لها بين 7.8 و 8.5. ويرجعُ ارتفاعُ الرقم الهيدروجينيِّ لهذه التربة إلى ارتفاع محتواها من كربونات الكالسيوم CaCO₃ الذي تتراوح نسبته بين 12% و 43%

وقد انعكسَ تأثيرُ ارتفاع الرقم الهيدروجينيِّ للتربةِ على مناح عديدةٍ في البيئة الإماراتيَّة. فمثلاً النباتات أ الطبيعيَّةُ هي، في مجملها، نباتاتً صحراويَّةٌ تعيشُ في تربة ملحيَّة (عالية الرقم الهيدروجينيِّ)، وتتميَّزُ بقدرتِها العالية على الاحتفاظ بالماء والتعايش مع ندرتِهِ في تلك البيئةِ. ولما كانتِ الحاجةُ ملحَّةً هناك لزراعةِ أنواعٍ من النباتاتِ الغذائيةِ أو المحاصيل الزراعية كان لا بدَّ من تعديل هذه التربةِ، وذلك بخفض رقمِها الهيدروجينيِّ. فعمدَت بعض المزارع إلى إضافة محاليل حمضيّة مخفَّفة لكلٍّ من حمض النيتريكِ HNO₃ وحمض الفوسفوريك H_3PO_4 ، فهذه المحاليلُ الحمضيَّةُ تحدُّ من قاعديَّةِ التربة وذلك بخفض رقمها الهيدروجينيّ، وتكسب هذه التربة الفقيرةَ نسبيًّا عناصرَ غذائيَّةً مهمَّةً للنبات، كالنيتروجين والفوسفور، والتي تعملٌ على زيادة خصوبة التربة.

ولكن، كما هو معروفٌ، لكلِّ عملية معالجةٍ كيميائيَّةٍ آثارُها الجانبيَّةُ. إن



إضافةَ الأحماض، إن لم تكنِّ محسوبةً بدقَّةِ، تؤدّى إلى تسرُّبِ أيوناتِ النيترات NO₃ الفائضة إلى الميام الجوفيَّةِ، حيث يُخشى أن يتمَّ اختزُّ الها إلى أيوناتِ النيتريتِ NO₂ ذاتِ السمِّيَّةِ العاليةِ. أما إضافةُ حمض الفوسفوريكِ المخفَّفِ فتبقى أكثر أمانًا، لأن ناتج تفاعلِه مع كربوناتِ الكالسيوم يعطى فوسفاتِ الكالسيوم الذي يتَّسمُ بقابليَّة منخفضة للذوبان، وهو بالتالى أكثرُ أمانًا، لأنه لا يتسرَّبُ إلى الميام الجوفيَّة.

 $CaCO_3 + H_3PO_4 \rightarrow Ca_3(PO_4)_2$ $+ CO_2 + H_2O$

ولكربونات الكالسيوم في تربة الإمارات جوانبٌ مهمَّةً. فهي بمثابة مصيدة جيدة لكاتيونات الفلزات

الثقيلة السامَّة، مثل +Pb² و +Hg، التي تتَّحدُ في حالةِ سكبها في البيئةِ مع أنيونات الكربونات -CO₃ مكوِّنةً كربوناتِ الفلزِّ الثقيل، وهي في مجملِها مركَّباتٌ غيرٌ قابلةِ للذوبانِ في الماءِ، يتمُّ حبسُها في الطبقةِ السطحيَّةِ ولا يسمحُ بتسرُّبها إلى الميامِ الجوفيَّةِ.

أسئلة

- 1. ما أضرارُ ارتفاع الرقم الهيدروجينيِّ للتربة في الإمارات، وما فوائدُه؟
- 2. أيهما تفضِّلُ، معالجةَ التربةِ بحمض النيتريكِ أم معالجتَها بحمض الفوسفوريك؟ ولماذا؟

مراجعةُ الفصل 4

ملخص الفصل

و pH للقواعدِ أكثرُ من 7، و pH للمحاليلِ المتعادلةِ يساوي 7.

- إذا احتوى المحلولُ على حمض قويٍّ أو قاعدة قويَّة يمكنُ حسابُ [+GH] و [OH] من مولاريَّة المحلولِ. وإذا احتوى المحلولُ على حمض ضعيف أو قاعدة ضعيفة بيجبُ حسابُ $[+G_3O^+]$ و [OH] من [OH] المقيس عمليًّا.
- $1.0 \times 10^{-7} \, \mathrm{M} \, \mathrm{H}_3\mathrm{O}^+$ و يتأَيُّنُ الماءُ النقيُّ ذاتيًّا ليعطيَ $^+$ 0.3 و $^-$ 1 $^-$ 0 $^-$ 1 مند درجة حرارة $^-$ 25 $^-$ 25.
- $pH = -log \ [H_3O^+] \bullet \\ pOH = -log \ [OH^-] \\ pH + pOH = 14.0 : 25°C یکونُ:$
 - ه عند درجةِ حرارةِ pH ،25°C للأحماضِ أقلُّ من 7،

المفردات

الرقمُ الهيدروجينيُّ pH (99) الرقمُ الهيدروكسيديُّ pOH (99) التأيُّنُ الذاتيُّ للماءِ (95) self-ionization of water

- ضمنَ مدًى يتضمَّنُ pH لنقطةِ التكافؤ.
- عند معرفة مولاريَّة وحجم محلول مستخدم في عمليَّة المعايرة يمكنُ إيجادُ مولاريَّة حجم معطًى لمحلول مجهول التركيز.
- يقاسُ pH لمحلول إما باستخدام مقياس pH أو كواشف الحمض-القاعدة.
 - تَستخدِمُ المعايرةُ محلولاً معلومَ التركيزِ لتحدِّدَ تركيزَ
 محلول مجهول التركيز.
- لتحديد نقطة النهاية يجب اختيار كواشف تغيّر ألوانها

المفردات

المادةُ القياسيَّةُ الأُوليَّةُ (113) primary standard المعايرة (111) titration) نقطةُ التكافؤ (112) equivalence point) نقطةُ النهاية (112) end point) المحلولُ القياسيُّ (113) standard solution)

كواشفُ الحمضِ-القاعدةِ Acid-base indicators (107) المدى الانتقاليُّ transition interval (108) مقياسُ pH meter pH (108)

9. أيُّ من قيم pH التالية هو الأعلى حمضيَّة؟

 $pH = 9 . \pi$

pH = 1 .i

pH = 13 ..

pH = 5.

مراجعة المفاهيم

- 10. فسرِّر لماذا الماءُ النقيُّ موصِّلٌ كهربائيُّ ضعيفٌ جدًّا؟
- 11. ماذا يُقصدُ من وضع صيغةِ أيونِ معيَّن أو صيغةِ جزيءِ بين قوسَين؟
- 12. أ. ما قيمةُ [+H₃O] في الماءِ المقطَّرِ عند درجةِ حرارةِ
 - ب. هل تبقى القيمةُ هي نفسها عند جميع درجات الحرارة؟ لماذا؟
 - 13. أ. ما الذي يصحُّ دائمًا فيما يخصُّ قيمةَ [+40] للمحاليل الحمضيَّة؟
- $\mathbf{H}_3\mathrm{O}^+$ ب. ما الذي يصحُّ فيما يخصُّ قيمةَ $[\mathrm{H}_3\mathrm{O}^+]$ للمحاليل الحمضيَّةِ عند درجةِ حرارةِ 25°C؟
 - 14. أ. وضِّح المقصودَ بـ pH للمحلول.
- ب. اكتب العلاقة الرياضيَّة المستخدمة لحساب pH.
- ج. ما المقصودُ باللوغاريتم للأساس 10 لعدد ما. وضّح أ إجابتك بمثال.
- 15. حدد نوع كلِّ من المحاليل التالية الموجودة عند درجة حرارة 25°C أهي حمضيَّةُ أم قاعديَّةُ أم متعادلةٌ؟
 - $[H_3O^+] = 1.0 \times 10^{-7} \text{ M}$.
 - $[H_3O^+] = 1.0 \times 10^{-10} \text{ M}$
 - $[OH^{-}] = 1.0 \times 10^{-7} \text{ M}$
 - $[OH^-] = 1.0 \times 10^{-11} \text{ M}$.2
 - $[H_2O^+] = [OH^-]$
 - pH = 3.0.9
 - pH = 13.0 .;
 - 16. مستعينًا بالجدول (4-3) رتِّب الموادَّ التالية تصاعديًّا تبعًا لقيم pH:
 - و. البطاطا
 - ب. التفاح ز. الليمون
 - ح. حليبَ المغنيسيا ج. الطماطم
 - ط.ماء البحر د. الحليب
 - هـ الموز

أ. البيض

17. ما المقصودُ بالمدى الانتقاليِّ للكاشف؟

اختيارٌ من متعدّد

1. يحتوى الماءُ المقطَّرُ على

oH⁻ .٤

 H_2O .i

د. جميع ما سبق

ب. +H₃O

2. ما قيمةُ pH لحلول pH بحلول 90.0010 M HNO

ج. 4.0

1.0 .1

د. 5.0

- **ن.** 3.0
- 3. أيُّ من المحاليل التالية تزيدٌ فيه قيمةٌ pH عن 57
 - $[OH^{-}] = 2.4 \times 10^{-2} \text{ M}$.
 - $[H_3O^+] = 1.53 \times 10^{-2} \text{ M}$.
 - 0.0001 M HCl .
 - $[OH^{-}] = 4.4 \times 10^{-9} \text{ M}$...
- 4. إذا عُرفَ pH لمحلول قاعدة قويَّة ك NaOH، فأيُّ من خصائص هذا المحلول يمكن حسابها؟

أ. التركيزُ المولاريُّ ج. [H₃O⁺]

د. جميعُ ما سبقَ

- ب. [OH⁻]
- 5. محلولٌ مائيٌّ متعادلٌ
- 1.0 أ. له تركيزُ H_3O^+ مساو لـ 1.0
- ب. لا يحتوى على أيونات الهيدرونيوم ولا على أيونات الهيدروكسيد.
- ج. له عددٌ متساو من أيوناتِ الهيدرونيوم والهيدروكسيدِ.
 - د. لا شيء مما ورد.
- 6. ما الملحُ الذي يتكوَّنُ عند تفاعل محلول HNO₃ مع محلول الأمونيا؟
 - أ. نيتراتُ الأمونيوم
 - ب. نيتريتُ الأمونيوم
 - ج. نيتريدُ الأمونيوم
 - د. أكسيدُ الأمونيوم
 - 7. قيمةُ pH لمحلول هي 6.32. فما قيمةُ pOH؟
 - 7.68 .ج

6.32 .1

 2.1×10^{-8} ...

 4.8×10^{-7} .ب

- 8. تتأثَّرُ قيمةُ _س *K* للماءِ بـ
- أ. إذابة ملح في المحلول.
- ب. التغيُّر في درجة الحرارة.
- ج. التغيُّر في تركيز أيونِ الهيدروكسيدِ.
 - د. وجودِ حمض قويٍّ.

- $1.0 \times 10^{-6} \, \text{M}$.1
- $1.0 \times 10^{-9} \,\mathrm{M}$.
- $1.0 \times 10^{-2} \, \text{M}$.ج.
- $1.0 \times 10^{-7} \,\mathrm{M}$.
- 27. احسب pH لكلِّ من المحاليل التالية:
 - $1.0 \times 10^{-2} \text{ M NaOH}$.5
 - $1.0 \times 10^{-3} \text{ M KOH}$...
 - $1.0 \times 10^{-4} \text{ M LiOH}$.7
- انظر (انظر pH_3O^+) التالية: (انظر pH_3O^+) التالية: المسألة النموذجيَّة 4-3)
 - $2.0 \times 10^{-5} \, \text{M}$.1
 - $4.7 \times 10^{-7} \,\mathrm{M}$.
 - $3.8 \times 10^{-3} \, \text{M}$.7.
- 29. تبعًا لقيم pH التاليةِ، احسب إ (+H₃O) لكلِّ محلول: (انظر المسألة النموذجيَّة 4-4)
 - ج. 11.0
- 3.0 .1
- د. 5.0
- د. 7.00
- 30. تبعًا لقيم pH التالية، احسب [-OH] لكلِّ محلول.
 - ج. 4.00
- 7.00 .i
- د. 6.00
- **ں**. 11.00
- انظر (انظر pH التاليةِ: (انظر $[H_3O^+]$ التاليةِ: (انظر المسألة النموذجيَّة 4-5)
 - ج. 9.48
- 4.23 .1
- ب. 7.65
- 32. تبلغُ قيمةُ pH لمحلول حمض النيتريك 2.70. احسب ما
 - [H₃O⁺] .i
 - ب. [OH-]
- ج. عدد مولات HNO₃ اللازمة لتحضير 5.50 من المحلول.
- د. كتلة HNO_{3 في} المحلول المذكور في الخطوة (ج).

- 18. وضح كيف يؤثِّرُ تغيُّرُ قيمة pH في لون الكاشف؟
- 19. أ. كيفَ يمكنُكَ أن تحدِّد نقطة التكافؤ في تجربة معايرة، أو pH للمحلول، دون استخدام كاشف؟
- ب. ما الذي يمكنُ ملاحظتُهُ حول معدل تغيُّر pH لمحلول يقتربُ من نقطةِ نهايةِ معايرةِ؟
 - 20.أ. ما المقصودُ بنقطة نهاية معايرة؟
 - ب. ما دورٌ الكاشف في عمليَّة المعايرة؟
- ج. ما الأساسُ الذي يتمُّ بموجبهِ اختيارُ كاشف عِي عمليَّة
- 21. حدد قيمة pH التقريبيَّة عند نقطة نهاية كلِّ نوع من عمليَّاتِ المعايرةِ الأربع وهي: حمضٌ قويٌّ -قاعدةٌ قويَّةٌ، حمضٌ قويٌّ-قاعدةٌ ضعيفةٌ، حمضٌ ضعيفٌ-قاعدةٌ قويَّةٌ، حمضٌ ضعيفٌ- قاعدةٌ ضعيفةٌ، مبيّنًا اسمَ الكاشف الأنسب لتحديد نقطة النهاية.
- 22. استخدم الشكل 4-9 أ و 4-9 ب لرسم منحنى pH لمعايرة حمض قويِّ/قاعدةٍ ضعيفةٍ.
- 23. يكونٌ محلولٌ مجهولٌ لدى اختباره مع الفينولفثالين عديم اللون، لكنه يتحوَّلُ إلى اللونِ الأحمرِ مع الكاشفِ «أحمرِ الفينول». استخدم هذه المعلومة لإيجاد قيمة pH التقريبيَّةَ للمحلولِ (مستعينًا بالجدولِ 4-6).

مسائل

pH حسابات

- 24. احسب [$^+$ 1 $_3$ 0 $_+$] و [$^+$ 1 $_3$ 0 $_+$ 1 لكلٍّ مما يلى. (انظر المسألة النموذجيَّة 4-1)
 - 0.030 M HCl .i
 - $1.0 \times 10^{-4} \, \text{M NaOH}$.
 - $5.0 \times 10^{-3} \text{ M HNO}_3$.
 - 0.010 M Ca(OH)₂ . .
 - 25. احسب pH لكلِّ من المحاليل التالية: (انظر المسألة النموذجيَّة 4-2)
 - $1.0 \times 10^{-2} \text{ M HCl}$.i
 - $1.0 \times 10^{-3} \text{ M HNO}_3$.ب
 - $1.0 \times 10^{-5} \text{ M HI}$.7.
 - $1.0 \times 10^{-4} \text{ M HBr}$..
 - 26. تبعًا لقيم [-OH] التاليةِ، احسبُ pH لكلِّ محلول:

مراجعةُ الفصل 4

المعايرة

- 33. في كلِّ من معايراتِ الحمضِ القاعدةِ التاليةِ، احسبَ عددَ مولاتِ المادةِ الأولى لتكونَ من الناحيةِ الكميَّةِ مكافئةً كيميائيًّا للمادة الثانية:
 - أ. NaOH مع 1.0 mol HCl
 - $0.75~{
 m mol~KOH}$ مع ${
 m HNO_3}$ ب
 - $0.20~{
 m mol~HF}$ مع ${
 m Ba(OH)}_2$.
 - 0.90 mol $\mathrm{Mg}(\mathrm{OH})_2$ مع $\mathrm{H_2SO_4}$..
- 34. افترضٌ أنه يلزمٌ $15.0~\mathrm{mL}$ من محلولِ $10.0~\mathrm{mL}$ من محلولِ $10.0~\mathrm{mL}$ بعادلةِ $10.0~\mathrm{mL}$ من محلولِ $10.0~\mathrm{KOH}$ (انظرِ المسألةُ $10.0~\mathrm{KOH}$) النموذجيَّة $10.0~\mathrm{mL}$
- من 12.5 mL غيّنةً حجمُها 12.5 mL من 2 تجربةِ معايرة وُجدَ أن عيّنةً حجمُها 14.5 mL من 2 M Ba(OH) $_2$ محلول HNO $_3$ محلول .

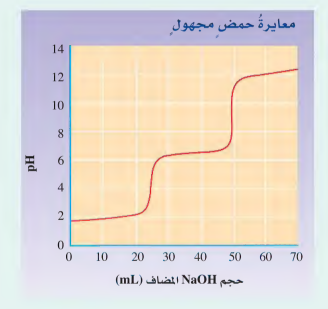
مراجعة متنوعة

- .36 أ. ما قيمةُ [OH-] في محلول .36 $.4.0 \times 10^{-4} \ \mathrm{MCa(OH)}_2$ ب. ما قيمةُ $[\mathrm{H}_3\mathrm{O}^+]$ في هذا المحلول؟
- $[H_3O^+]$ المسبّ قيمة pH المن المحاليل ذات قيم pH التالية:
- $1.0 \times 10^{-12} \,\mathrm{M}$.7
- $1.0 \times 10^{-7} \,\mathrm{M}$.5
- $1.0 \times 10^{-5} \,\mathrm{M}$.
 - $0^{-5}~{
 m M}~$ ب. $1.0 imes 10^{-3}~{
 m M}$ ب. ${
 m FpH}=6.0$ بما قيمةُ ${
 m [H_3O^+]}$ لمحلول ذي ${
 m 38}$
- $55.0 \times 10^{-5} \; \mathrm{M \; Ba(OH)}_2$ ما قيمة pH لحلول 39.
 - اً. احسب pH لحلول قيمةً [H_3O^+] فيه pH. أ. $8.4 \times 10^{-11} \, \mathrm{M}$
- .pH = 2.50 ب. احسب قيمة $[H_3O^+]$ لمحلول ذي
- رُه ما تركيزُ $^{-}$ OH في محلولِ هيدروكسيدِ المغنيسيوم $^{-}$ OH في ما تركيزُ $^{-}$ OH $^{-5}$ M $^{-5}$ M $^{-5}$ M $^{-5}$
 - ب. احسب تركيز ${\rm H_3O^+}$ هذا المحلول.
- .pH = 8.90 أ. احسب مولاريَّة H_3O^+ في محلول له OH^- أ. احسب تركيز OH^- في هذا المحلول.
 - فيه أ OH^- ما قيمةً pH لمحلول تبلغٌ قيمةً أpH فيه pH فيه pH ما قيمةً pH فيه pH في pH فيه في p

- من محلولِ 25.9 mL معايرة تبيّنَ أن $25.9~\mathrm{mL}$ من محلولِ $3.4\times10^{-3}~\mathrm{M}~\mathrm{Ba(OH)}_2$ من محلولِ HCl ما مولاريَّةُ محلول $3.4\times10^{-3}~\mathrm{M}~\mathrm{HCl}$
- من 428 mL أن ${\rm Ca}({\rm OH})_2$ من ${\rm Ca}({\rm OH})_2$ أن ${\rm Ca}({\rm OH})_2$ من ${\rm A5}({\rm Ca})_2$ من ${\rm A5}({\rm Ca})_3$ من ${\rm A5}({\rm Ca})_4$ من ${\rm A5}({\rm Ca})_5$ من ${\rm A5}$
- $71.4~\mathrm{mL}$ من $10.1~\mathrm{mL}$ تتعادلُ مع $10.1~\mathrm{mL}$ افترضُ أن $10.1~\mathrm{mL}$ من محلولِ $10.1~\mathrm{m}$ M KOH $10.1~\mathrm{m}$ عمليَّةِ المعايرةِ. احسبُ تركيزَ محلول $10.1~\mathrm{m}$.

تفكيرٌ ناقد

47. تفسيرُ رسم بياني: نتجَ الرسمُ البيانيُّ التالي عن معايرةِ حمض مجهول مع 0.10 M NaOH. حلِّلِ المنحنى رابطًا استنتاجكَ بنوعيَّةِ المحلولِ الحمضيِّ.



بحث وكتابة

48. تفحّص ملصقات لخمسة أنواع، على الأقلّ، من أنواع شامبو، ولاحظ ما كُتِبَ (إن وُحِدً) بخصوص pH الشامبو. أجر بحثًا لاستقصاء سبب اختيار مدى pH في أحد أنواع الشامبو، وعن الضرر الذي قد يسبّبُهُ للشعر أو للعيون مدى TH. ثم اكتب تقريرًا عن ذلك.

49. تُستخدَمُ الأحماضُ، في الصناعةِ، لتلميع سطوح المعادنِ. قم بزيارة إلى أحد مصانع التعدين في دولة الإمارات العربيَّةِ المتَّحدةِ التي تستخدمُ هذه التقنيَّة، واكتب تقريرًا علميًّا عن ذلك.

تقويمٌ بديل

- 50. أداء: استعملُ ورقةَ pH لتحديدِ القيم التقريبيَّةِ لـ pH عصير الليمونِ المنتج في معاملَ مختلفةٍ (العلاماتُ التجاريةُ مختلفةً) والمحتوي على حمض السيتريكِ.
- 51. أداء: صمِّمْ ونفِّذْ تجربةً لاستخلاص كواشفِ الحمض-القاعدة من مصادرً مختلفةٍ، مثل الملفوفِ الأحمر والتوبي البرِّيِّ وأوراقِ الزهورِ الملوَّنةِ. استخدمُ محاليلَ حمضيَّةً وقاعديَّةً ومتعادلةً لاختبار فاعليَّةِ كلِّ كاشفِ أمكنك استخلاصُه. دوِّن في تقرير علميٍّ التصميمَ والنتائجَ التي توصَّلْتَ إليها.

مشروع علمي

52. نفِّذَ مشروعًا علميًّا بعنوان «استقصاءُ الأغذيةِ الأكثر ملاءمةً لمريض الحموضةِ الزائدةِ أو قرحةِ المعدةِ».

الوحدة

التفاعلات التفا



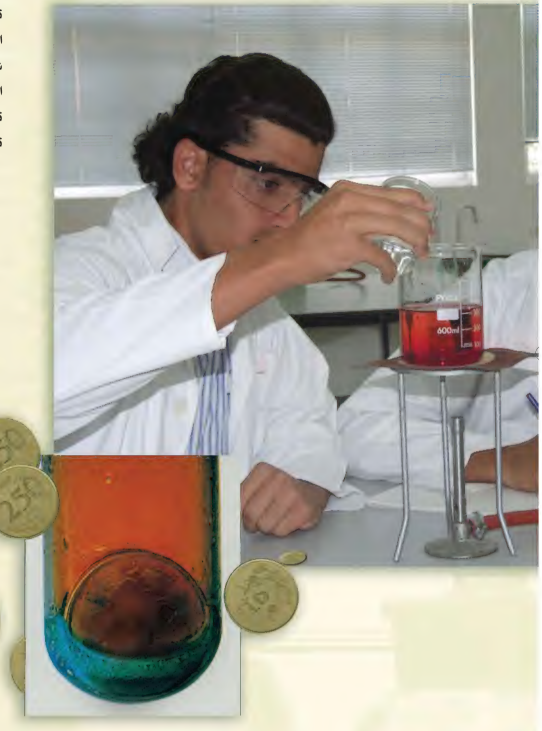
- 5 طاقةُ التفاعلاتِ
- 6 سرعة التفاعلات
- 7 الاتّزانُ الكيميائيُّ
- 8 تفاعلاتُ التأكسدِوالاختزالِ
- 9 الكيمياءُ الكهربائيَّةُ



لويس باستور حولَ الأهميَّةِ العالميَّةِ التطوُّرِ العلميِّ.

لا وطنَ محدَّدًا للعلمِ.. والمعرفةُ
تنتمي إلى الإنسانيَّة جمعاءً. وهي
الشعلةُ التي تضيءُ العالَمَ. وإذا
شاءَت أمّةُ أن تتجلّى شخصيتُها فإن
العِلمَ أرفعُ ما يجسِّدُ ذلك. والأمَّةُ
تتبوّاً مكانتها الرفيعةَ بقدرِ ما
تدعمُ منجزاتِ الفكرِ والعقلِ.

(عن باستور والعلوم الحديثة)



الفصيل 5

طاقة التفاعلات



هناك تفاعلاتٌ كيميائيّةٌ كثيرةٌ تعطي أو تأخذُ طاقةٌ على صورةِ حرارةٍ

مؤشّراتُ الأداءِ

- يعرِّفُ درجةَ الحرارةِ ويحدِّدُ الوحداتِ التي تقاسُ بها.
- و يُعرِّفُ الحرارةَ ويحدِّدُ وحداتِها.
 - يجري حسابات حول الحرارة النوعيَّة.
- يوضِّح ما المقصودُ بكلِّ من: التغيُّرِ فِي المحتوى الحراريِّ، حرارةِ التفاعل، حرارةِ الاحتراةِ.
- يحلُّ مسائلَ تتعلَّقُ بحرارةِ التفاعل،
 وحرارةِ التكوين، وحرارةِ الاحتراق.

الكيمياءُ الحراريَّةُ

عمليًّا يصاحبُ كلَّ تفاعل كيميائيٍّ تغيُّرُ في الطاقة. والتفاعلاتُ الكيميائيَّةُ عادةً تنطلقُ منها طاقةً أو تمتصُّ طاقةً بصورة حرارة وقد تعلَّمُتَ في الصفِّ الحادي عشرَ أن الطاقة تُمتصُّ أو تنطلقُ في التغيُّراتِ الفيزيائيَّة ، كما في عمليَّة انصهارِ الموادِّ الصلبة أو في عمليَّة تكنُّف الأبخرة . تُعنى الكيمياءُ الحراريَّةُ thermochemistry بدراسة انتقال الطاقة على صورة حرارة الذي يصاحبُ التفاعلاتِ الكيميائيَّة والتغيُّراتِ الفيزيائيَّة .

الحرارةُ ودرجةُ الحرارةِ

تقاسُ الطاقةُ الممتصةُ أو المنطلقةُ في التغيّراتِ الكيميائيّة والفيزيائيَّة بالكالوريمتر calorimeter أو بالمسعر الحراريِّ. في أحدِ أنواع هذا الجهازِ توضعُ كمِّيَّة معلومة من الماءِ داخلَ لمتفاعلاتِ داخلَ حجرةِ تفاعل مغلقة بإحكام مغطَّسة في كميَّة معلومة من الماءِ داخلَ وعاءٍ معزولٍ وفي هذا النظام تكونُ إذن الطاقةُ الممتصةُ (أو المنطلقةُ) خلال التفاعلِ مساويةٌ للطاقةِ المنطلقةِ (أو الممتصةِ) من الكميَّةِ المعلومةِ من الماءِ. وتحدَّدُ كميَّةُ الطاقةِ من الماءِ. وتحدَّدُ كميَّةُ الطاقةِ من التغيُّرِ الذي يطرأ على درجةِ حرارةٍ كميَّةِ الماءِ المعلومةِ المحيلةِ، إن البياناتِ التي يُحصل عليها من تجاربِ الكالوريمترِ هي تغيُّراتُ في درجةِ الحرارةِ، وذلك لأن الحرارة لا يمكنُ قياسُها مباشرةً. غير أن درجةَ الحرارةِ التي تتأثَّرُ بعمليَّةِ انتقال الطاقةِ الحرارةِ يمكنُ قياسُها بشكل مباشرٍ. ولكي نعرفَ السببَ في ذلك دعنا نُعرِّف الحرارةِ، ودرجةَ الحرارةِ، وكيفيَّةَ قياس درجة الحرارةِ.

تعرَّفُ درجةُ الحرارةِ temperature بأنها قياسُ معدَّلِ الطاقة الحركيَّة لجسيماتِ عينة من المادة والدت درجةُ الحرارة، عينة من المادة أكثرَ سخونةً. ومن المهمِّ معرفةُ مقياس درجة الحرارة. ولأغراض تخصُّ حساباتِ المادةُ أكثرَ سخونةً. ومن المهمِّ معرفةُ مقياس درجة الحرارة. ولأغراض تخصُّ حساباتِ الكيمياءِ الحراريَّةِ يُستخدَمُ المقياسُ المئويُّ Celsius، ومقياسُ كلفن Kelvin.

$$K = 273 + {}^{\circ}C$$

وبذلك، يكونُ قياسُ درجةِ الحرارةِ معتمدًا على عمليَّةِ انتقالِ الطاقةِ. وكميَّةُ الطاقةِ المنتقلةِ كحرارةٍ تقاسُ عادةً بوحدةِ الجولِ. والجول joule هو وحدةُ الحرارةِ في النظام الدوليِّ SI ووحدةُ الأنواعِ الأخرى من الطاقةِ. يعبَّرُ عن الجولِ عادةً بالحرفِ I، ويشتقُ من حاصلِ وحداتِ القوةِ والمسافةِ.





الشكل 5-1 اتجاهُ انتقال الطاقة يتحدُّدُ من خلال الفرق بين درجات حرارةِ الموادِّ داخلَ نظام. تنتقلُ الطاقةُ كحرارةٍ من ساقِ النحاسُ الأصفر الساخن إلى الماءِ الباردِ. وتستمرُّ عمليّة انتقال الطاقة هذه حتى تتساوى درجتا الحرارة عند الساق النحاسيّة والماء.

يمكنُ تعريفُ الحرارة heat على أنها صورةٌ للطاقة تنتقلُ تلقائيًا من جسم أعلى في درجة حرارته إلى جسم درجةُ حرارته أقلُ، كما يظهرُ في الشكل 5-1. فدرجةُ حرارةِ الماءِ الباردِ في الكأس تزداد مع انتقال الطاقة إليه. وبالطريقة نفسِها تقلُّ درجةٌ حرارة الساق النحاسيَّةِ الصفراءِ الساخنةِ كلما فقَدَتْ طاقةً. وعندما تصبحُ درجةٌ حرارةِ الماءِ مساويةً لدرجة حرارة الساق النحاسيَّة يتوقفُ انتقالُ الطاقة كحرارة في النظام.

الحرارةُ النوعيَّةُ

تعتمدُ كميةُ الطاقةِ المنتقلةِ كحرارةٍ، خلال عمليَّةِ التغيُّر في درجةِ الحرارةِ، على طبيعةِ وكتلةِ المادةِ وعلى مقدار التغيُّر في درجةِ الحرارةِ. عند تسخين جرام من الحديدِ حتى درجة حرارة 100.0°C، ثم تبريده إلى درجة حرارة 50.0°C في الكالوريمتر، ينقلُ إلى الماءِ المحيطِ به ما مقدارُهُ Z2.5 J من الطاقةِ. لكنَّ مقدارَ ما ينقلُهُ جرامٌ من الفضَّةِ هو 11.8 J من الطاقة، تحت الشروط نفسها. والفرقُ هنا يعتمدُ على الاختلاف في قدرة المادتين على امتصاص الطاقة. وتُستخدَمُ الحرارةُ النوعيَّةُ لمقارنة الاختلاف بين الموادِّ في قدراتِها على امتصاص الطاقة. والحرارةُ النوعيَّةُ specific heat هي كميةُ الطاقة اللازمةُ لرفع درجةِ حرارةِ جرام واحدِ من المادةِ درجةَ مئويَّةَ واحدةَ (^{0}C)، أو كلفنًا واحدًا (IK) (وذلك لأن مقاديرَ تقسيماتِ الدرجةِ في كلا المقياسَينِ متساويةً). تعطى قيمُ الحرارةِ النوعيَّةِ بوحداتِ الجول/ (جرام × درجة مئويَّة)، أي (J/(g•°C) ، أو جول/(جرام × كلفن)، أي $J/(g \cdot K)$ ، أو بالكالوري/(جرام × درجة متويَّة)، أي cal/(g •°C). وفي الجدول 5-1 توجدُ قيمُ الحرارةِ النوعيَّةِ لبعض الموادِّ الشائعةِ. الحظِ القيمةَ المرتفعةَ للحرارةِ النوعيَّةِ للماءِ، إنها الأعلى بين معظم الموادِّ الشائعةِ.

تقاسُ الحرارةُ النوعيَّةُ عادةً تحت ضغطِ ثابتٍ، ورمزُها c_{p} ، الحرفُ السفليُّ p للتذكير بضرورةِ بقاءِ الضغطِ ثابتًا. وهِ المعادلةِ الرياضيَّةِ التاليةِ يمثِّلُ الرمزُ c_n الحرارةَ النوعيَّةَ

بعض المواد الشائعة عند	الجدول 1-5 الحرارةُ النوعيَّةُ لبعض الموادِّ الشائعةِ عند		
	درجة حرارة 298 K		
الحرارةُ النوعية (J/(g•K	المادة		
4.18	الماءُ (سائلٌ)		
2.06	الماءُ (صلبٌ)		
1.87	الماءُ (بخارٌ)		
2.09	الأمونيا (بخارٌ)		
1.74	البنزينُ (سائلٌ)		
2.44	الإيثانولُّ (سائلٌ)		
1.42	الإِيثانولُ (بخارٌ)		
0.897	الألمنيومُ (صلبٌ)		
0.647	الكالسيومُ (صلبُّ)		
0.709	الكربونُ (صلبٌ)		
0.385	النحاسُ (صلبٌ)		
0.129	الذهبُّ (صلبُّ)		
0.449	الحديدُ (صلبٌ)		
0.140	الزئبقُ (سائلٌ)		
0.129	الرصاصُ (صلبُّ)		

تحت ضغطٍ معيَّن، وتمثِّلُ p الطاقةَ المفقودةَ أو المكتسبةَ، كما يمثِّلُ الرمزُ m كتلةَ العيِّنةِ، و ΔT الفرقَ بين درجتَي الحرارةِ الابتدائيَّةِ والنهائيَّةِ.

$$c_p = \frac{q}{m \times \Delta T}$$

ويمكنُ إعادةُ ترتيبِ صيغةِ هذه المعادلةِ لإيجادِ كمِّيَّةِ الطاقةِ المكتسبةِ أو المفقودةِ.

$$q = c_p \times m \times \Delta T$$

مسألةً نموذجية 5-1

 $32~\mathrm{J}$ من الزجاج من $34~\mathrm{K}$ إلى $314~\mathrm{K}$ فامتصً طاقة حراريَّة مقدارُها و $4.0~\mathrm{g}$

أ. ما الحرارةُ النوعيَّةُ لهَذا النوعِ من الزجاجِ؟

ب. كم يكتسبُ من الطاقةِ هذا النّوعُ من الزَّجاجِ عند تسخينِهِ من $1314~\mathrm{K}$ إلى $134~\mathrm{K}$ $134~\mathrm{K}$

الحلّ حلّلْ

4.0 g = m المعطى:

40. K = ΔT

32 J = q

 $J/(g \cdot K)$ بوحدة برجهول: المجهول

أ. تُحسَبُ قيمةُ الحرارةِ النوعيَّةِ، c_p ، للزجاجِ باستخدامِ المعادلةِ التاليةِ:

$$c_p = \frac{q}{m \times \Delta T}$$

ب. تُستخدَمُ المادلةُ التاليةُ المشتقَّةُ من المعادلةِ السابقةِ لحسابِ قيمةِ الطاقةِ المكتسبةِ عند تسخينِ الزجاجِ

$$q = c_n \times m \times \Delta T$$

$$\frac{32 \text{ J}}{(4.0 \text{ g})(40. \text{ K})} = 0.20 \text{ J/(g•K)}$$
 .1

$$\frac{0.20 \text{ J}}{(g \cdot \text{K})} (4.0 \text{ g})(30 \text{ K}) = 24 \text{ J}$$

Jالوحداثُ بشكل صحيح لإعطاءِ الحرارةِ النوعيَّةِ بوحدةِ $J/(g \cdot K)$ وإعطاءِ الطاقةِ بوحدةِ الخُصُوب

خطط

- تمارينُ تطبيقيّة 1. احسبِ الحرارةَ النوعيَّةَ لمادةٍ تمتصُّ عيّنةٌ منها كتلتُها g 35 كمّيَّةَ 48 J ق الجواب 0.069 J/(g•K) .1 من الطاقةِ عند تسخينِها من X 293 إلى 313 K.
 - 2. إذا أضيف 980 kJ من الطاقة إلى 6.2 L من الماء عند درجة حرارة 329 K .2
 - 291 K، فما درجةُ الحرارةِ النهائيَّة للماءِ؟ (مستعينًا بالجدول 5-1)

حرارةً التفاعل

تُمثَّلُ الطاقةُ الممتصةُ أو المنطلقةُ كحرارةِ أثناءَ التفاعل الكيميائيِّ تحت ضغطِ ثابتِ بالرمز ΔH . حيثُ H رمزُ لكميَّةِ تسمّى المحتوى الحراريُّ enthalpy. ليس عمليًّا الكلامُ عن المُحتوى الحراريِّ ككمّيَّةٍ، وذلك لعدم وجود طريقةٍ لقياسِه في نظام بصورةٍ مباشرةٍ. إنما يمكنُنَا فقط قياسُ التغيُّرِ في هذا المُحتوى. ويمثلُ الحرفُ الإغريقيُّ (دلَّتا) معنى «التغيُّرِ في». لذلك تُقرَأ كلا على أنها التغيُّرُ في المحتوى الحراريِّ. ويعرَّفُ التغيُّرُ في المحتوى الحراريِّ enthalpy change بأنه كمّيَّةُ الطاقة المتصّة أو المنطلقة على صورةٍ حرارة من قبل نظام معين خلال عمليَّة تجري تحت ضغط ثابت. وتَغيُّرُ المحتوى الحراريِّ هو دائمًا الفرقُ بين المحتوى الحراريِّ للنواتج والمحتوى الحراريِّ للمتفاعلات، ويُعبَّرُ عنه بالمعادلة التالية:

$$\Delta \! H = H_{
m rel} - H_{
m light}$$
المتفاعلات

حرارةُ التفاعل heat of reaction هي كمّيَّةُ الطاقةِ المنتقلةِ (المنتصةِ أو المنطلقة) كحرارة أثناء التفاعل الكيميائيّ. ويمكنُ تصوُّرُ حرارة التفاعل كحاصل الفرق بين طاقة المتفاعلات والنواتج المخزونة. إذا أُشعِلَ خليطٌ من الهيدروجين والأكسجين يتكونُ ماءٌ، وتنطلقُ طاقةٌ مصحوبةٌ بانفجار. ومصدرُ الطاقة المنطلقة هو المتفاعلاتُ عند تكوينها للنواتج. ولأن الطاقة الطلقت من التفاعل يسمّى التفاعلُ طاردًا للحرارة exothermic وفيه تكونُ طاقة الناتج (الماء) أقلَّ من طاقة المتفاعلات. وتشيرُ المعادلةُ الكيميائيَّةُ لهذا التفاعل إلى أنه لدى احتراق mol من غاز الهيدروجين، عند درجة حرارة الغرفة، يُستهلكُ mol من بخار الماء.

$$2H_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2H_2O(g)$$

لا تخبرُكَ هذه المعادلةُ عن الطاقةِ المنطلقةِ على صورةِ حرارةٍ خلال التفاعلِ. لقد أظهرتِ التجاربُ أن 483.6 kJ من الطاقةِ تنطلقُ عند تكوُّنِ mol 2 من بخارِ الماءِ من عناصره عند درجةِ حرارةِ 298 K.

تعبِّرُ المعادلةُ التاليةُ عن كمِّيَّةِ الطاقةِ المنطلقةِ خلالَ التفاعل.

$$2H_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2H_2O(g) + 483.6 \text{ kJ}$$

وهذه المعادلةُ تسمّى المعادلةَ الكيميائيَّةَ الحراريَّةِ المنطلقةِ كحرارةٍ خلالَ التفاعلِ وهي المعادلةُ التي تتضمَّنُ كمّيَّةَ الطاقةِ الممتصَّةِ أو المنطلقةِ كحرارةٍ خلالَ التفاعلِ الكيميائيِّ. وفي أيِّ معادلةٍ من هذا النوعِ يلزمُ دائمًا أن نعرِّفَ المعاملاتِ كعددِ مولاتٍ وليس كعددِ جزيئاتٍ. إن كميَّةَ الطاقةِ المنطلقةِ على صورةِ حرارةٍ في هذا التفاعلِ، أو في أيِّ تفاعل كيميائيُّ آخرَ، تعتمدُ على كميَّةِ المتفاعلاتِ والنواتجِ. وإن كميَّةَ الطاقةِ المنطلقةِ المَّا تَعُلُّلُ تكُوُّنُ الماءِ من H_2 و H_3 تتناسبُ طرديًّا مع كميَّةِ الماءِ المتكوِّنةِ. إن إنتاجَ H_3 من بخارِ الماءِ، أي ضعفَ الكميَّةِ المنتجةِ في المعادلةِ الكيميائيَّةِ الحراريَّةِ السابقةِ، يتطلَّبُ ضعفَ عددِ مولاتِ المتفاعلاتِ، وسينطلق من التفاعلِ H_3 في ببساطةٍ المعادلةُ الكيميائيَّةِ الحراريَّةِ السابقةِ المعادلةُ الكيميائيَّةِ الحراريَّةِ التاليةِ (وهي ببساطةٍ المعادلةُ الكيميائيَّةُ الحراريَّةُ السابقةُ مضروبةً بـ 2).

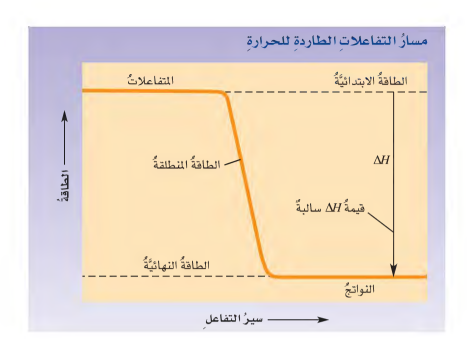
$$4H_2(g) + 2O_2(g) \rightarrow 4H_2O(g) + 967.2 \text{ kJ}$$

أما إنتاج نصفِ كميَّةِ بخارِ الماءِ فتحتاجُ إلى نصفِ عددِ مولاتِ المتفاعلاتِ، وسينطلقُ نصفُ كميَّةِ الطاقةِ أي $483.6~\mathrm{kJ} \times \frac{1}{2}$ ، وتكونُ المعادلةُ الكيميائيَّةُ الحراريَّةُ لهذا التفاعلِ كالتالى:

$$H_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \rightarrow H_2O(g) + 241.8 \text{ kJ}$$

وأما في التفاعلات الماصَّة للحرارة endothermic فالحالةُ معكوسةُ تمامًا، لأن طاقةَ النواتج تكونُ أكبرَ من طاقة المتفاعلات. إن تفاعلَ تفكُّك بخار الماء هو تفاعلُ ماصُّ للحرارة، وهو معكوسُ تفاعل تكوين بخار الماء. إن كميَّة الطاقة الممتصَّة من جزيئات الماء لتكوين الهيدروجين والأكسجين تساوي كميَّة الطاقة المنطلقة لدى اتحاد هذين العنصرين في عمليَّة تكوين الماء. وهذا الأمرُ متوقَّعٌ، لأن الفرق بين طاقة المتفاعلات والنواتج لم يتغيَّر. وفي المعادلة الكيميائيَّة الحراريَّة التالية تظهرُ الطاقةُ في جانب المتفاعلات على أنها قد امتُصَّتُ خلال التفاعل وليس العكسُ، كما رأينا في التفاعلات الطاردة للحرارة.

الشكل 2-5 في التفاعل الكيميائيّ الطارد للحرارة يكونُ التغَيُّرُ في المحتوى الحراري سالبًا، وهذا يعنى أن الطاقة تنطلق من النظام على شكل



$$2\mathrm{H}_2\mathrm{O}(g) + 483.6~\mathrm{kJ} \rightarrow 2\mathrm{H}_2(g) + \mathrm{O}_2(g)$$

في المادلة الكيميائيَّة الحراريَّة يجبُ ذكرٌ الحالة الفيزيائيَّة للمتفاعلات والنواتج دائمًا، لأنها تؤثِّرُ في مجمل كمِّيَّةِ الطاقةِ المتبادلةِ. على سبيل المثالِ، تكونُ الطاقةُ اللازمةُ لتفكُّكِ الماءِ أكبرَ من 483.6 kJ إذا ابتدأنا باستخدام الثلج، إذ يلزمُ طاقةٌ إضافيٌّ لصهر الثلج وتحويل السائل إلى بخار.

تكتبُ المعادلةُ الكيميًائيَّةُ الحراريَّةُ عادةً بتحديد قيمة ΔH بدلاً من كتابة الطاقة كمتفاعل أو ناتج. في التفاعلاتِ الطاردةِ للحرارةِ تكونُ ΔH سالبةً دائمًا لأن النظامَ يفقِدُ طاقةً أثناء التفاعل. وبذلك تصبحُ المعادلةُ المعبِّرةُ عن التفاعل الطاردِ للحرارةِ، في حالةٍ تكوُّن O_2 من بخار الماء من عنصريه H_2 و O_3 كالتالى:

$$2H_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2H_2O(g)$$
 $\Delta H = -483.6 \text{ kJ}$

الشكلُ 5-2 يُظهرُ تخطيطًا يبيِّنُ سيرَ التفاعل الطاردِ للحرارةِ. الطاقةُ الابتدائيَّةُ للمتفاعلاتِ أكبرُ من الطاقةِ النهائيَّةِ للنواتج. وهذا يعنى أن الطاقة قد انطلقتُ خلال التفاعل، وفي هذه الحالة تكونٌ قيمةٌ ΔH سالبةً.

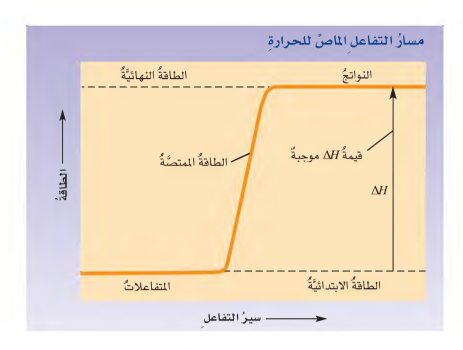
وفي التفاعلات الماصة للحرارة، تكون لل موجبة دائمًا، لأن النظام يكتسب طاقة. ولهذا، تصبحُ المعادلةُ الكيميائيَّةُ الحراريَّةُ التاليةُ المعبِّرةُ عن تفكُّكِ mol 2 من بخار الماءِ:

$$2H_2O(g) \rightarrow 2H_2(g) + O_2(g)$$
 $\Delta H = +483.6 \text{ kJ}$

ويوضحُ الشكلُ 5-3 مسارَ هذا التفاعل الماصِّ للحرارةِ. وامتصاصُ الطاقةِ في هذا التفاعل يعنى أن الطاقة الابتدائيَّة للمتفاعلاتِ تكونٌ أقلَّ من الطاقةِ النهائيَّةِ للنواتج. وتكونُ \mathcal{L} هذه الحالة ΔH موجيةً.

لدى استخدامك المعادلات الكيميائيَّة الحراريَّة تذكّر أن:

1. المعاملات في المعادلات الكيميائيَّة الحراريَّة الموزونة تمثِّلُ عدد مولات المتفاعلات والنواتج فقط، ولا تمثِّلُ عددَ الجزيئاتِ مطلقًا. لذلك يمكنُ عند الحاجةِ كتابةٌ هذه المعاملات ككسور وليس بالضرورة أعدادًا صحيحةً.



الشكل 3-5 في التفاعل الكيميائيً الماصِّ للحرارة يكونُ التَغيُّرُ في المحتوى الحراريُّ موجبًا، لأن النظامَ يمتصُّ الطاقةَ كحرارةٍ.

- 2. الحالةَ الفيزيائيَّةَ للمتفاعلِ أو الناتجِ عاملٌ مهمٌّ يجبُ ذكرُهُ في المعادلةِ الكيميائيَّةِ الحراريَّةِ.
- 3. التغيُّرَ في الطاقةِ الممثَّلَ في المعادلةِ الكيميائيَّةِ الحراريَّةِ يتناسبُ طرديًّا مع عددِ مولاتِ الموادِّ الخاضعةِ للتغيُّرِ. فعلى سبيلِ المثال، لدى تفكُّكِ mol من الماءِ نحتاجُ إلى ضعفِ الطاقةِ اللازمةِ (483.6 kJ) لتفكُّكِ mol منهُ.
 - فيمة تغير الطاقة ΔΗ لا تتأثر عادة بتغير درجة الحرارة.

حرارةً التكوينِ

إن تحضير الماءِ من الهيدروجين والأكسجين هو تفاعلُ تكوين، وهو التفاعلُ الذي تتكوَّنُ فيه المركَّباتُ من عناصرِها في حالتِها القياسيَّةِ. ما تسجُّلُهُ بيانَاتُ التفاعلاتِ الكيميائيَّةِ الحراريَّةِ هو غالبًا بياناتُ حرارةِ تفاعلاتِ التكوينِ هذه. تُعرفُ حرارةُ التكوينِ الموليةُ الحراريَّةِ هو غالبًا بياناتُ مرارةِ تفاعلاتِ التكوينِ هذه. تعرفُ حرارةُ التكوينِ الموليةُ من molar heat of formation بتغيُّر الحرارةِ الذي يحصلُ لدى تكوُّنِ مول واحدٍ من مركَّب من عناصره في حالتها القياسيَّة عند درجة حرارة 2°25 وضغط 1 atm

ولجعلِ المقارنةِ مجديةً أكثرَ حُسِبَتَ حرارةُ التكوين في الحالاتِ القياسيَّةِ للمتفاعلاتِ والمنواتج، أي تحت ضغط جويٍّ واحد (atm 1)، وعادةً عند درجة حرارةِ الغرفةِ (298 K). لذلك، فالحالةُ القياسيَّةُ للماءِ هي حالةُ السيولةِ، لا الحالةُ الصلبةُ ولا الغازيَّةُ. والحالةُ القياسيَّةُ للحديدِ هي الحالةُ الصلبةُ وليس السائلةُ. ولتعزيزِ مفهوم أن القيامةَ تمثِّلُ قياساتٍ تُجرى على الموادِّ في حالاتِها القياسيَّةِ، يضافُ الرمز 0 إلى رمزِ حرارةِ التكوينِ القياسيَّةِ، إن إضافةَ الحرفِ السفليِّ حرارةِ التكوينِ القياسيَّةِ، إن إضافةَ الحرفِ السفليِّ الحرفِ المعنى حرارةِ التكوينِ القياسيَّةِ، عنى حرارةَ التكوينِ القياسيَّةِ.

وفي ملحق الجدول (أ-5) أعطيت بعض قيم حرارة التكوين القياسيَّة. وتمثِّلُ كلُّ قيمة في الجدول حرارة التكوين اللازمة لتكوين mol من كلِّ مركَّبٍ مدرج، من عناصرِه الأوليَّة في الحالات القياسيَّةِ.

استقرارُ المركَّباتِ وحرارةُ تكوينِها

إذا انطلقت كميَّةٌ كبيرةٌ من الطاقة لدى تكوين مركَّب، فإن حرارة تكوين هذا المركَّب لها قيمةٌ سالبةٌ كبيرةٌ. وبذلك يكونٌ المركَّبُ مستقرًّا جدًّا.

وتعرفُ العناصرُ في حالتِها القياسيَّةِ على أنها تمتلكُ $\Delta H_f^0 = 0$. وقيمةُ ΔH_f^0 لثنائي أكسيد الكربون هي (Jmol في المناعرة في المناعرة الكربون أكثرُ استقرارًا المناعرة الكربون أكثرُ استقرارًا من العناصر التي تكوَّنَ منها أصلاً. ويمكنُكَ الاطلاعُ على ملحق الجدول أ-5 لترى أن غالبيَّةَ قيم حرارةِ التكوين تكونُ سالبةً.

المركَّباتُ، ذاتُ القيم الموجبةِ لحرارةِ التكوينِ أو ذاتُ القيم السالبةِ القليلةِ، هي في الواقع غيرٌ مستقرَّةِ. على سبيل المثالِ، غازٌ يوديدِ الهيدروجينِ HI لا لونَ لهُ، ويتفكُّكُ أحيانًا عند تخزينه عند درجة حرارة الغرفة. فقيمةٌ حرارة التكوين لهذا الغاز عاليةٌ نسبيًّا، إذ تبلغُ 26.5 kJ/mol+. وعند تفكُّكِهِ يتكوَّنُ بخارٌ اليود 1ٍ البنفسجيُّ، ويصبحُ مرئيًّا على جوانب وعاء الغاز كلِّها.

أما المركَّباتُ التي لها حرارةُ تكوينِ موجبةٌ وعاليةٌ فتكون غيرَ مستقرَّةٍ تمامًا، وقد تتفاعلُ أو تتفكُّك بشدةٍ. فعلى سبيل المثال، إن الإيثاين (أسيتيلين)، كرار، المثال، إن الإيثايين (أسيتيلين)، كرا يتفاعلُ بقوَّةٍ مع الأكسجينِ، ويجبُ تخزينُهُ في أسطواناتٍ ($\Delta H_f^0 = +226.7~\mathrm{kJ/mol})$ محلولاً في الأسيتونِ. وفلميناتُ الزئبقِ، $\mathrm{HgC_2N_2O_2}$ ، له حرارةُ تكوين عاليةٌ جدًّا (+270 kJ/mol)، ولكونه غيرَ مستقرٍّ تمامًا فإنهُ يُستخدَمُ كصاعق للمتفجِّراتِ.

حرارةً الاحتراق

تُنتجُ تفاعلاتُ الاحتراقِ كمّيّةً كبيرةً من الطاقةِ على صورةِ ضوءٍ وحرارةٍ عند اتحادِ المادّةِ مع الأكسجين. والحرارةُ المنطلقةُ لدى الاحتراقِ الكامل لمول واحدٍ من المادةِ تسمّى حرارةٌ الاحتراق heat of combustion للمادَّةِ. تُعرَّفُ حرارةُ الاحتراقِ بدلالةِ مول واحدِ من المتفاعل، فيما تُعرَّفُ حرارةُ التكوين بدلالةِ مول واحدٍ من الناتج. وجميعُ الموادِّ تكونُ في حالتِها القياسيَّةِ. ويستخدَمُ الترميزُ العامُّ ΔH في التعبير عن حرارةِ التفاعل. وعند إضافةِ الرمز السفليِّ c (الحرفُ الأُوَّلُ من كلمة combustion) تشيرُ على حرارةِ إضافةِ الرمز السفليِّ ΔH_c الاحتراق. ويمكنُك الاطِّلاعُ على قائمة من قيم حرارة الاحتراق في ملحق الجدول (أ-1). ويُعدُّ كالوريمترُ الاحتراقِ الجهازَ الشائعَ لتحديدِ قيم حرارةِ الاحتراقِ، كما في الشكل 5-4.



الشكل 5-4 كالوريمترُ احتراق بسيطٌ: عيِّنةٌ ذاتُ كتلة معروفة تمَّ إشعالُها بواسطة شحنة كهريائيَّة لتحترق في صحن العيِّنة في جوِّ من الأكسجين النقيِّ. تعملُ الطاقةُ المتولَّدةُ من تفاعل الاحتراق على تسخين الحاوية الفولاذيَّة والماء المحيط بها. يقيسُ الترمومترُ درجتيْ حرارةِ الماءِ الابتدائيَّة والنهائيَّة. ويستخدمُ التغيُّرُ في درجة الحرارة لحساب كميَّة الطاقة في درجة الحرارة لحساب كميَّة الطاقة التي يطلقُها التفاعلُ كحرارة.

حسابٌ حرارةِ التفاعلِ

يمكنُ إعادةُ ترتيبِ المعادلاتِ الكيميائيَّةِ الحراريَّةِ وجمعُها لكي تعطيَ تغيُّراتٍ في قيم حرارةِ التفاعلِ غيرِ الواردةِ في جداولِ البياناتِ. ويعرَّفُ الأساسُ في حسابِ حرارةِ التفاعلِ بقانونِ هس Hess's law المني عنصُ على أن التغيُّر في المحتوى الحراريِّ المحتوى العراريِّ الأي تفاعل كيميائيَّ قيمتُهُ ثابتةٌ، سواءً تمَّ هذا التفاعلُ في خطوة واحدة أو في عدَّةِ خطوات. وهذا يعني أن التغيُّر في المحتوى الحراريِّ الإجماليَّ في التفاعلِ هو حاصلُ جمع التغيُّراتِ في المحتوى الحراريِّ الإجماليَّ في التفاعلِ في المحتوى الحراريِّ المحتوى المحراريِّ الإجماليَّ في التفاعلِ على الواحدِ من الآخرِ. في المحتوى المسارِ الذي يسلكُهُ التفاعلُ للحصولِ على الواحدِ من الآخرِ. وفي الحقيقةِ، يمكنُ جمعُ قيم ΔH المقيسةِ للتفاعلاتِ لحسابِ حرارةِ التفاعلِ التي يصعبُ أو يستحيلُ قياسُها في الواحدِ.

ولتوضيح كيفيَّة تطبيق قانون هس نحسب حرارة تكوين غاز الميثان CH_4 ، من عنصريَّه غاز الهيدروجين والكربون الصلب (الجرافيت) عند درجة حرارة 298~K ($25^{\circ}C$).

$$C(s) + 2H_2(g) \rightarrow CH_4(g)$$
 $\Delta H_f^0 = ?$

لأجل حساب حرارة هذا التفاعل يمكننا أن نستخدم تفاعل الاحتراق لعناصر الكربون والهيدروجين والميثان.

$$\begin{split} \mathsf{C}(s) + \mathsf{O}_2(g) &\to \mathsf{CO}_2(g) \qquad \Delta H_c^0 = -393.5 \; \mathrm{kJ} \\ \mathsf{H}_2(g) + \frac{1}{2} \; \mathsf{O}_2(g) &\to \mathsf{H}_2 \mathsf{O}(l) \qquad \Delta H_c^0 = -285.8 \; \mathrm{kJ} \\ \mathsf{CH}_4(g) + 2\mathsf{O}_2(g) &\to \mathsf{CO}_2(g) + 2\mathsf{H}_2 \mathsf{O}(l) \qquad \Delta H_c^0 = -890.8 \; \mathrm{kJ} \end{split}$$

تَتبعُ المبادئُ العامَّةُ لجمعِ المعادلاتِ الكيميائيَّةِ الحراريَّةِ ما يلي: 1. إذا انعكسَ التفاعلُ تنعكسُ إشارةُ ΔH هي الأخرى.

2. تُضربُ معاملاتُ المعادلات المعروفة بأعداد بسيطة بحيثُ تعطى، لدى جمعها، المعادلة الكيميائيَّةَ الحراريَّةَ المطلوبةَ. وتُضربُ كل في العددِ نفسِه الذي ضُرِبت فيه المعادلةُ

ي هذه الحالة تُعكَسُ معادلةُ احتراق الميثان. ولا تنسَ أن تُغيِّرَ إشارةَ ΔH من السالب إلى الموجبِ. وسيُّغيَّرُ هذا التفاعلُ من تفاعل طاردٍ للحرارةِ إلى تفاعل ماصٌّ للحرارةِ.

$$CO_2(g) + 2H_2O(l) \rightarrow CH_4(g) + 2O_2(g)$$
 $\Delta H^0 = +890.8 \text{ kJ}$

من الملاحظِ هنا أن mol 2 من الماءِ استخدمتُ كمادّةِ متفاعلةِ، لذلك سنحتاجُ إلى mol 2 من الماءِ كمادَّةِ ناتجةِ. فتفاعلُ احتراقِ الهيدروجينِ كما تمَّتْ كتابتُهُ، يُنتِجُ مولاً واحدًا من الماءِ. وعلينا ضربُ المعاملاتِ في تفاعل الاحتراقِ هذا وقيمةِ 4 في 2. للحصول على 2 mol من الماء.

$$2H_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2H_2O(l)$$
 $\Delta H_c^0 = 2(-285.8 \text{ kJ})$

والآنَ أصبحنا جاهزينَ لجمع المعادلاتِ الثلاثِ معًا مستخدمينَ قانونَ هس، وذلك الإعطاء قيمة حرارة تكوين الميثان والمعادلة الموزونة.

$$C(s) + O_{2}(g) \rightarrow CO_{2}(g) \qquad \Delta H_{c}^{0} = -393.5 \text{ kJ}$$

$$2H_{2}(g) + O_{2}(g) \rightarrow 2H_{2}O(l) \qquad \Delta H_{c}^{0} = 2(-285.8 \text{ kJ})$$

$$CO_{2}(g) + 2H_{2}O(l) \rightarrow CH_{4}(g) + 2O_{2}(g) \qquad \Delta H^{0} = +890.8 \text{ kJ}$$

$$C(s) + 2H_{2}(g) \rightarrow CH_{4}(g) \qquad \Delta H_{f}^{0} = -74.3 \text{ kJ}$$

ينصُّ قانونٌ هسٌ على أن التغيُّرَ في المحتوى الحراريِّ (ΔH) بين المتفاعلاتِ والنواتج مستقلٌّ تمامًا عن مسارِ التفاعل. وبذلك يمكنُ حسابٌ حرارةِ التفاعل باستخدام حرارةِ التكوين لجميع الموادِّ في التفاعل المطلوب، ودون معرفة أيِّ شيءٍ آخرَ حول كيفيَّة حدوثِ التفاعلَ. ومن الناحيةِ الرياضيَّةِ، تكونُ المعادلةُ العامةُ لحسابِ $\Delta \dot{H}$ بشكل المعادلةِ التاليةِ:

المتفاعلات
$$\Delta H_f^0$$
 المتفاعلات ΔH_f^0 المتفاعلات المتفاعلات

وعند حسابِ قيم ΔH لكلٍّ من النواتج والمتفاعلاتِ يتمُّ ضربُ قيم حرارةِ التكوين لكلٍّ منها في عدد مولاته في المعادلة الموزونة.

المسألة النموذجيَّةُ 5-2 تبيِّنُ مثالاً يستخدمُ قانونَ هس.

سألةُ نموذجية 5-2

احسب حرارة التفاعل لاحتراق غاز أحادي أكسيد النيتروجين NO، لتكوين غاز ثنائي أكسيد النيتروجين كما في المعادلة الكيميائيَّة الحراريَّة التالية: NO_2

$$NO(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \rightarrow NO_2(g)$$

واستخدم المعادلتين الكيميائيَّتين التاليتين:

$$\frac{1}{2} N_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \to NO(g) \qquad \Delta H_f^0 = +90.29 \text{ kJ}$$

$$\frac{1}{2} N_2(g) + O_2(g) \to NO_2(g) \qquad \Delta H_f^0 = +33.2 \text{ kJ}$$

	الحلّ	
$\frac{1}{2} \mathrm{N}_2(g) + \frac{1}{2} \mathrm{O}_2(g) \to \mathrm{NO}(g)$ $\Delta H_f^0 = +90.29 \mathrm{kJ}$ المعطى:	حلِّلْ	1
$\frac{1}{2} N_2(g) + O_2(g) \rightarrow NO_2(g)$ $\Delta H_f^0 = +33.2 \text{ kJ}$		
$NO(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \rightarrow NO_2(g)$ ل کے کا		
يمكنُ إيجادُ قيمةِ ΔH بجمع قيم ΔH للتفاعلاتِ المكوِّنةِ للمعادلةِ المطلوبةِ كما ينصُّ قانونِ هسَ، وسيكونُ للمعادلةِ المطلوبةِ متفاعلانِ $NO(g)$ و والتجُّ هو $NO_2(g)$.	خطّط	2
$NO(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \rightarrow NO_2(g)$		
وهنا نحتاجُ إلى معادلةٍ يكونُ فيها NO متفاعلاً. ويؤدّي عكسُ التفاعلِ الأُوّلِ المُكوّنِ لـ NO من عنصريّهِ وعكسُ إشارةِ ΔH إلى المعادلةِ الكيميائيّةِ الحراريَّةِ التاليةِ:		
$NO(g) \rightarrow \frac{1}{2} N_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g)$ $\Delta H^0 = -90.29 \text{ kJ}$		
ويجبُ أن تحتويَ المعادلةُ الأخرى NO_2 كناتج، وبذلك يمكنُنا المحافظةُ على المعادلةِ الثانيةِ المكوِّنةِ لـ NO_2 من		
عناصرِهِ كما هي دون تغيير ٍ		
$\frac{1}{2} N_2(g) + O_2(g) \rightarrow NO_2(g)$ $\Delta H_f^0 = +33.2 \text{ kJ}$		
$NO(g) \rightarrow \frac{1}{2}N_2(g) + \frac{1}{2}Q_2(g)$ $\Delta H^0 = -90.29 \text{ kJ}$	احسب	3
$\frac{1}{2}$ N ₂ (g) + O ₂ (g) \rightarrow NO ₂ (g) $\Delta H_f^0 = +33.2 \text{ kJ}$		
$NO(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \rightarrow NO_2(g)$ $\Delta H^0 = -57.1 \text{ kJ}$		
اختُصِرتِ المتفاعلاتُ والنواتجُ غيرٌ الضروريَّة لإعطاءِ المعادلةِ المطلوبةِ.	قیّمْ	4

مسألةُ نموذجية 5-3 احسب حرارة التفاعل لاحتراق غاز أحادي أكسيد النيتروجين NO، لتكوين غاز ثنائي أكسيد النيتروجين NO₂، كما في المعادلةِ الكيميائيَّةِ الحراريَّةِ التاليةِ: $NO(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \rightarrow NO_2(g)$ استخدمْ بياناتِ حرارةِ التكوين في ملحق الجدول (أ-5). الحلّ حلِّلْ ΔH_f^0 (NO) = +90.29 kJ/mol العطى: $\Delta H_f^0 (\text{NO}_2) = +33.2 \text{ kJ/mol}$ ΔH_f^0 (O₂) = 0 kJ/mol $\mathrm{NO}(g) + rac{1}{2}\,\mathrm{O}_2(g) o \mathrm{NO}_2(g)$ المجهول: ΔH^0 المجهول:

يمكنُ استخدامُ العلاقة

خطّط

2

النواتج – مجموع ΔH_f^0 النواتج – مجموع ΔH_f^0 المتفاعلات ΔH_f^0

$$\Delta H^0 = \Delta H_f^0(\mathrm{NO}_2) - [\Delta H_f^0(\mathrm{NO}) + 0]$$

$$= +33.2 \text{ kJ/mol} - 90.29 \text{ kJ/mol} = -57.1 \text{ kJ}$$

قيِّمْ

من خلال ملاحظة قيمة ΔH^0 للتفاعل في المسألة النموذجيَّة 2-5 وُجِدَ أنها تتطابقُ تمامًا مع قيمة ΔH^0 المحسوبة في هذه المسألة.

تمارين تطبيقية

 $.CO_2(g) + H_2O(l)$ التكوين $.CH_2(g) + H_2O(l)$ التكوين .1 احسب حرارة تفاعل احتراق غاز الميثان

الجواب -890.2 kJ .1

2 kJ .2

2. يتواجدُ الكربونُ بشكلين مختلفَين. فهو يمكنُ أن يكونَ مادَّةً ناعمةً سوداءَ معبَّأةً في أقلام الرصاص، ومادَّةً لتشحيم الأقفال تسمّى الجرافيتَ، أو مادَّةً صلبةً

برّاقةً تسمّى الماس. احسب ΔH^0 لعمليَّة تحويل الجرافيت إلى ماس في التفاعل

التالي:

 $C_{\text{out}}(s) \rightarrow C_{\text{out}}(s)$

تفاعلاتُ الاحتراقِ التي تحتاجُ إليها هي:

 $C_{\text{color}}(s) + O_2(g) \rightarrow CO_2(g)$ $\Delta H_c^0 = -394 \text{ kJ}$

 $C_{\perp}(s) + O_2(g) \rightarrow CO_2(g)$ $\Delta H_c^0 = -396 \text{ kJ}$

حساب حرارة التكوين

عندما يشتعلُ الكربونُ في كمّيَّةٍ محدودةٍ من الأكسجينِ، ينتجُ أحادى أكسيدِ الكربونِ. في هذا التفاعل يتأكسدُ الكربونُ أَوَّلاً ليعطىَ ثنائىَ أكسيدِ الكربونِ. ومن ثمَّ يُختزَلُ جزءٌ من ثنائي أكسيد الكربون بواسطة الكربون ليعطي أحادي أكسيد الكربون. وبما أن هذين التفاعلين يجريان في الوقت نفسِه لنحصل على مزيج من CO_2 و CO_3 فإنه من الصعب قياسٌ حرارةِ تكوين $\operatorname{CO}(g)$ من $\operatorname{CO}(g)$ و بصورةٍ مباشرةٍ.

$$C(s) + \frac{1}{2} O_2(g) \rightarrow CO(g)$$
 $\Delta H_f^0 = ?$

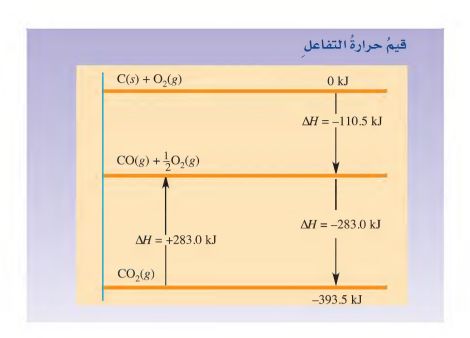
.CO مِن ناحيةٍ أخرى، نحن نعرفُ حرارةَ تكوينِ CO_2 وحرارة احتراقِ

$$C(s) + O_2(g) \rightarrow CO_2(g)$$
 $\Delta H_f^0 = -393.5 \text{ kJ/mol}$

$$CO(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \rightarrow CO_2(g)$$
 $\Delta H_c^0 = -283.0 \text{ kJ/mol}$

بعدئذٍ، نقومُ بعكس المعادلة الثانية لحاجتنا إلى CO كناتج. وجمع المعادلات يعطي حرارة التكوين المطلوبة لأحادى أكسيد الكربون.

الشكل 5-5 يظهرُ الشكلُ البيانيُّ حرارةَ التفاعل لثنائي أكسيدِ الكربونِ CO₂ وأحادي أكسيدِ الكربونِ CO.



$$C(s) + O_{2}(g) \rightarrow CO_{2}(g) \qquad \Delta H^{0} = -393.5 \text{ kJ}$$

$$CO_{2}(g) \rightarrow CO(g) + \frac{1}{2}O_{2}(g) \qquad \Delta H^{0} = +283.0 \text{ kJ}$$

$$C(s) + \frac{1}{2}O_{2}(g) \rightarrow CO(g) \qquad \Delta H^{0} = -110.5 \text{ kJ}$$

مسألة نموذجية 5-4

الحلّ

حلّل ا

2

احسب حرارةَ تكوينِ البنتان ، المادلاتِ الكيميائيَّةَ الحراريَّةَ التالية:

$$C(s) + O_2(g) \rightarrow CO_2(g)$$
 $\Delta H_f^0 = -393.5 \text{ kJ}$

$$H_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \rightarrow H_2O(l)$$
 $\Delta H_f^0 = -285.8 \text{ kJ}$

$$C_5H_{12}(g) + 8O_2(g) \rightarrow 5CO_2(g) + 6H_2O(l)$$
 $\Delta H_c^0 = -3535.6 \text{ kJ}$

 $C(s) + O_2(g) \rightarrow CO_2(g)$ $\Delta H_f^0 = -393.5 \text{ kJ}$ العطى:

$$H_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \rightarrow H_2O(l)$$
 $\Delta H_f^0 = -285.8 \text{ kJ}$

$$C_5H_{12}(g) + 8O_2(g) \rightarrow 5CO_2(g) + 6H_2O(l)$$
 $\Delta H_c^0 = -3535.6 \text{ kJ}$

$$5C(s) + 6H_2(g) \rightarrow C_5H_{12}(g)$$
 للجهول: ΔH_f^0

خطّط حمّع المعادلات المعطاة وفقًا لقانون هسُ. نحتاج والله C_5H_{12} كناتج الذا نعكسُ معادلة احتراق C_5H_{12} وإشارة C_5H_{12} معادلة تكوين C_5H_{12} في التعطي C_5H_{12} كمتفاعل اضربُ معادلة تكوين C_5H_{12} لتعطي C_5H_{12} كمتفاعل. كمتفاعل.

: 1

$$5C(s) + 5\Theta_{2}(g) \rightarrow 5C\Theta_{2}(g)$$
 $\Delta H^{0} = 5(-393.5 \text{ kJ})$
 $6H_{2}(g) + 3\Theta_{2}(g) \rightarrow 6H_{2}O(l)$ $\Delta H^{0} = 6(-285.8 \text{ kJ})$

$$5CO_2(g) + 6H_2O(l) \rightarrow C_5H_{12}(g) + 8O_2(g)$$
 $\Delta H_f^0 = +3535.6 \text{ kJ}$

$$5C(s) + 6H_2(g) \rightarrow C_5H_{12}(g)$$
 $\Delta H_f^0 = -145.7 \text{ kJ}$

تمَّ اختصارُ المتفاعلات والنواتج غير الضروريَّة لإعطاء المعادلة المطلوبة فقط والمعبَّرة عن تكوين البنتان.

، قيّم

تمارينُ تطبيقية $ar{1}$. موظِّفًا البياناتِ الواردةَ في ملحقِ الجدولِ (أ-1) وفي ملحق ِ الجدولِ (أ-5)،

$$C_4H_{10}$$
 الكتب المعادلة الكيميائيَّة الحراريَّة المعبِّرة عن احتراق غاز البيوتان C_4H_{10} ، C_4H_{10} المعبرة غيمة حرارة التكوين لغاز البيوتان.

46.4 kJ .2 مستخدمًا
$$NO_2$$
 مستخدمًا NO_2 مستخدمًا NO_3 المعادلة الكيميائيَّة الموزونة وملحق الجدول (أ-5).

$$SO_2$$
 احسبُ حرارةَ تكوينِ ثِنَائِي أكسيدِ الكبريتِ SO_2 ، من عنصرَيهِ، الكبريتِ والأكسجينِ، مستخدمًا المعادلةَ الكيميائيَّةَ الموزونةَ والمعلوماتِ التاليةِ:

$$S(s) + \frac{3}{2}O_2(g) \rightarrow SO_3(g)$$
 $\Delta H_c^0 = -395.2 \text{ kJ}$

$$2SO_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2SO_3(g)$$
 $\Delta H^0 = -198.2 \text{ kJ}$

مراجعةُ القسم 5-1

- 1. ما المقصودُ بتغيُّر المحتوى الحراريِّ؟
 - 2. ما المقصودُ بحرارة التفاعل؟
- 3. فسِّر العلاقة بين استقرار المركَّب وحرارة تكوينه.
- 4. ما أهميَّةُ قانون هس في حسابات الكيمياء الحراريَّة؟
- ما كميَّةُ الطاقةِ الممتصَّةِ كحرارةٍ من g 75 حديدًا عند تسخينِها من X 295 إلى \$301 K

تفكيرٌ ناقدٌ

6. تكاملُ مفاهيمَ: الإيزوأوكتانُ C_8H_{18} هو المكوِّنُ الأكبرُ للجازولين.

أ. مستخدمًا البيانات التالية، احسب حرارة احتراق mol

البياناتُ:

 $\Delta H^0 = -241.8 \text{ kJ} \cdot \text{H}_2(g) + \frac{1}{2} \, \text{O}_2(g) \longrightarrow \text{H}_2\text{O}(g)$

الجواب

 $\Delta H^0 = -393.5 \text{ kJ} \cdot \text{C}(s) + \text{O}_2(g) \rightarrow \text{CO}_2(g)$

 $\Delta H^0 = -224.13~\text{kJ}~.8\text{C}(s) + 9\text{H}_2(g) \longrightarrow \text{C}_8\text{H}_{18}(l)$

ب. كتلةُ الجالونِ الواحدِ من الإيزوأوكتانِ 2.6 kg. احسب ΔH لاحتراق جالونِ واحدٍ من هذه المادَّةِ؟

قراءة علمية



الوجباتُ ذاتيَّةُ التسخين

من كان يتصوّرُ أن التآكلَ مفيدٌ؟ لقد أثبتت ذلك فعلاً إحدى شركات تسخين الوجبات. وظَّفت هذه الشركةُ خصائص عمليّة التآكل باستخدام الماء المالح لتسخين

وجبات الطعام.

تقدِّمُ هذه الشركةُ وجباتِ معلَّبةً من الطعام تتضمَّنُ مصدرًا حراريًّا ذاتيًّا. يحتوي كلُّ صندوق وجبة طعام على وعاء للطعام وصينيّة مزوّدة بكيس مساميًّ يحتوي على مسحوق سبيكة من Mg و Fe، وكيس سعتُهُ 57 cm³ مليءِ بماءِ مالح. عندما يُسكبُ الماءُ المالحُ في الصينيَّةِ مع الكيس المساميِّ يحدثُ تفاعلُ تأكل المعادن بقوَّةِ. يوضعُ الطعامُ نصفُ المطبوخ والمحفوظُ جيّدًا داخل كيس مغلق فوق الصينيَّةِ، ثم يعادُ إلى الصندوق حيث ترتفعُ درجةٌ الحرارةِ إلى حوالَىُ ℃55، ما يؤدّي إلى تسخين ِالطعام خلالَ 14 دقيقةً.

إن عمليَّةَ تآكل المعادن مع الهواء، كما في حالة تآكل الحديد نتيجةً لصَدَئِه، هي عمليَّةٌ بطيئةٌ وغيرٌ مرغوبة. وفي حالة الوجبات ذاتيَّة التسخين تسرَّعُ عمليَّةُ التآكل باستخدام مسحوق من هذا الفلزِّ فتتكوِّنُ طاقةٌ





يُستخدِمُ هذا المنتَجُ عمليَّةَ التآكلِ المفرطِ لتزويدِكَ بوجبة ساخنةٍ.

سريعة التحضير وذاتيَّة التسخين. وفي الآونة الأخيرة صُنعت هذه الوجبات لسائقي شاحنات المسافات الطويلة.

وتمتلكُ الشركةُ خططًا لتطوير منتجاتِ أخرى، باستخدام عمليّة التآكل السريع المسيطر عليه، مثل: المشروباتِ الساخنةِ، ورضّاعاتِ الأطفال المسحَّنة، وأقداح للقهوة أو الشايِّ أو الكاكاو ذاتيَّة التسخين.

1. إذا رُفعتُ درجةٌ حرارةٍ 50.0 mL من الماءِ من 25.0°C إلى 100.°C باستخدام علبة الوجبة ذاتيَّة التسخين، فكم تكونُ قيمةُ التغيُّر في المحتوى الحراريِّ لتفاعل المغنيسيوم في هذه العلية؟

> إضافيَّةٌ تسرِّعُ تسخينَ الطعام. إن فكرة استخدام السبائك المعدنيَّةِ ذاتيَّةِ التسخينِ كانت موجودةً منذ الثلاثينيّات، إلا أنها لم توضعً موضع الاستخدام أو الإنتاج الصناعيِّ إلا مؤخَّرًا لتحضير وجبات ساخنة

القسم 2-5

مؤشِّراتُ الأداء

- يوضحُ العلاقةَ بين قيمةِ ΔH وإمكانيَّة \Box حدوثِ تفاعل.
 - و يوضحُ العلاقةَ بين تغيُّر الإنتروبي وإمكانيَّةِ حدوثِ تفاعل.
 - 💿 يحسبُ قيمةَ الطاقةِ الحرَّةِ ويفسِّرُ دالَّتُها.
 - وظِّفٌ تغيُّرَ الطاقةِ الحرَّةِ لتحديدِ إمكانيَّة حدوثِ تفاعل.

القوى الدافعةُ للتفاعلات

يعتبرُ التغيُّرُ في طاقة نظام تفاعل ما واحدًا من عاملَيْن يعتمدُهُ الكيميائيُّونَ لتوقُّع إمكانيَّةِ حدوثِ التفاعل تلقائيًّا، وتفسير كيفيَّةِ حدوثِه. أما العاملُ الثاني الذي يحدِّدُ تلقائيَّةَ حدوثِ التفاعل فهو عشوائيَّةُ الجسيماتِ في ذلك النظام.

التغيُّرُ في الحتوى الحراريِّ والميلُ إلى التفاعل

معظمُ التفاعلات الكيميائيَّة في الطبيعة هي تفاعلاتٌ طاردةٌ للحرارة. وعند حصولها تنطلقُ الطاقةُ، وتكونُ طاقةُ النواتج أقلَّ من طاقةِ المتفاعلاتِ الأصليَّةِ، وكذلك تكونُ النواتجُ أكثرَ مقاومةً للتغيُّر، وأكثرَ استقرارًا من المتفاعلاتِ الأصليَّةِ. والميلُ الطبيعيُّ للتفاعل هو أن يحدث في اتجام يؤدي إلى حالة أدنى من الطاقة.

ويعتقدٌ الكثيرون أن التفاعلاتِ الماصَّةَ للحرارةِ لا تحدثُ تلقائيًّا لأن للنواتج طاقةً كامنةً أعلى واستقراريَّةً أقلَّ من المتفاعلاتِ الأصليَّةِ. وهذا يجعلُنا نتوقَّعُ أن تحدثَ التفاعلاتُ فقط بمساعدة تأثيرات خارجيَّة، كالتسخين المستمرِّ مثلاً. غيرَ أن بعض التفاعلات الماصَّةِ للحرارةِ تحدثُ بصورةِ تلقائيَّة. وهذا ما يجعلُنا نستخلصٌ أن شيئًا آخرَ، عدا التغيُّر في المحتوى الحراريِّ، يساعدُ على تحديدِ إمكانيَّةِ حدوثِ التفاعل.

الإنتروبي والميلُ إلى التفاعل

الانصهارُ من العمليّاتِ الماصَّةِ للحرارةِ التي تحدثُ طبيعيًّا. فمكعَّبُ الثلج ينصهرُ تلقائيًّا عند درجة حرارة الغرفة، وذلك بانتقال الطاقة من الهواء المحيط الدافئ إلى الثلج. وعندها يُفقَدُ الترتيبُ المنتظمُ لجزيئاتِ الماءِ في بلُّورةِ الثلج، فتتكوَّنُ حالةُ السيولةِ ذاتُ الترتيبِ الأقلِّ انتظامًا وذاتُّ محتوى الطاقةِ الأعلى. إن انتقالَ النظام من حالةٍ إلى أخرى، دونما تغيُّر في المحتوى الحراريِّ، يحدثُ بزيادةٍ في الإنتروبي.

الحظِ الحالاتِ الفيزيائيَّةَ للمتفاعلاتِ والنواتج في المعادلةِ الكيميائيَّةِ الخاصَّةِ بتفكُّكِ نيتراتِ الأمونيوم التاليةِ:

$$2NH_4NO_3(s) \rightarrow 2N_2(g) + 4H_2O(l) + O_2(g)$$

في الطرفِ الأيسر من المعادلةِ mol 2 من نيتراتِ الأمونيوم الصلبِ، بينما يظهرُ في الطرفِ الأيمن من المعادلةِ mol 3 من الجزيئاتِ الغازيَّةِ مع mol 4 من سائل. يكونُ ترتيبُ الجسيماتِ في طرفِ المعادلةِ الأيمنِ أكثرَ عشوائيَّةً منه في الطرفِ الأيمنِ أقلَّ الطرفِ الأيمنِ أقلَّ الطرفِ الأيمنِ أقلَّ انتظامًا. يوضحُ الشكلُ 5-6أ و 5-6ب المادَّة المتفاعلة والنواتجَ لتفاعلِ التفكُّكِ هذا.

توضحُ هذه الأمثلةُ أن التغيُّراتِ التي تطرأُ على نظام ما تميلُ إلى زيادة عشوائيَّة النظام. والنظامُ العشوائيُّ هو ذلك النظامُ الذي تفتقرُ مكوِّناتُه إلى الترتيبِ المنتظم. والميلُ إلى العشوائيَّةِ يسمَّى الإنتروبي. تعرَّفُ الإنتروبي S entropy، بطريقة وصفيَّة بسيطة. إنها قياسُ درجة عشوائية الجسيمات، مثل الجزيئات، في نظام معيَّن. ولاستيعاب مفهوم الإنتروبي ندرسٌ حالات المادَّة الثلاثَ، الصلبةُ والسائلة والغازيَّة. ففي الحالة الصلبة الجسيماتُ ثابتةٌ في حيِّزها الضيِّق من الفضاء، لكنها تهتزُّ جيئةً وذهابًا. ومع ذلك، يمكنَّنا تحديدُ موقع هذه الجسيماتِ بدقةٍ معقولةٍ. ولأن درجةَ العشوائيَّةِ في هذا النظام منخفضةٌ، تكونُ الإنتروبي بدورها منخفضةً. وعند انصهار المادَّةِ الصلبةِ تبقى الجسيماتُ قريبةً بعضُها من بعض، لكن مع مجال أكبرَ للحركةِ. وعند ذاك يصبحُ النظامُ أكثرَ عشوائيَّةُ، مما يجعلُ عمليَّة تحديدِ موقع الجسيماتِ أكثرَ صعوبةً، وتصبحُ الإنتروبي أعلى. وعند تبخُّر السائل تتحرَّكُ الجسيماتُ بسرعةِ مع بقائِها متباعدةً نسبيًّا، وتصبحُ عمليَّةُ إيجاد مواقع جسيمات معيَّنة في هذا النظام العشوائيِّ أكثرَ صعوبةً. وهكذا تصبح وانتروبي الغاز أعلى من إنتروبي السائل. وهناك قاعدة " عامَّةُ، لكن غيرُ مطلقةِ، تقولُ: إن إنتروبي السائل تزيدُ عن إنتروبي المادَّةِ الصلبةِ، وإنتروبي الغاز تزيدُ عن إنتروبي السائل. إلا أن التعامل مع هذه القاعدة يجبُّ أن يتمَّ بشيءٍ من الحذر. فعلى سبيل المثال، إنتروبي الزئبق السائل أقلُّ بكثير من إنتروبي بعض الموادِّ الصلبةِ.

إن إنتروبي صلب بلَّوريٍّ نقيٍّ تكونُ صفرًا عند درجة الصفر المطلق. ومع زيادة الطاقة تزدادُ عشوائيَّةُ حركة الجزيئات. لذلك تُستخدمُ قياساتُ الطاقة الممتصَّة وحساباتُها لتحديد الإنتروبي الموليَّة القياسيَّة سحبَّلُ القيمُ حينئذ في جداولَ خاصَّة ، ويعبَّرُ عنها بوحدة (kJ/(mol•K. ويعرفُ تغيُّرُ الإنتروبي الذي يمكنُ قياسُهُ أيضًا، بالفرق بين إنتروبي النواتج وإنتروبي المتفاعلات. لذلك، يمكنُ تمثيلُ الزيادة في

الإنتروبي بالقيمةِ الموجبةِ لـ ΔS ، ويمثَّلُ النقصانُ في الإنتروبي بالقيم ِالسالبةِ لـ ΔS .

تتضمنُ عمليةُ تكوينِ المحاليلِ، في معظم الأحيانِ زيادةً في الإنتروبي لوجودِ زيادة في العشوائيَّةِ. ويصحُّ ذلك أيضًا على عمليَّةِ مزج الغازاتِ وإذابةِ سائل في سائل آخر، كما تصحُّ على عمليَّةِ إذابةِ صلب في سائل.





الشكل 6-5 عند تفكُّكِ نيتراتِ الأمونيومِ NH4NO₃ و NH4NO تزدادُ إنتروبي النظام، لأن (أ) متفاعلاً واحدًا صلبًا يتحوَّلُ إلى (ب) ناتجين ِغازيين ِوناتج ِسائل.





الشكل 5-7 عند ذوبان الصلبِ في السائل تزداد إنتروبي النظام

الشكل 5-7 يوضح تغيُّرَ الإنتروبي الذي يحصلُ عند ذوبان السكر في الشاي (محلول سائل). في نظام السكّر-الماء، المبيّن في الشكل 5-7أ، أضيفَ السكُّرُ إلى الشاى في الحالِ، إلا أن الجزءَ الأكبرَ منه لم يذبِّ فعلاً. في هذه الحالةِ تكونُ الإنتروبي منخفضةً، لأن غالبيَّةَ جزيئاتِ السكَّر مستقرَّةٌ في قعر الكأس، ومعظم جزيئاتِ الماءِ منتشرةٌ في أنحاءِ الكأس كلِّها. وبعد أن يذوبَ السكُّرُ في الشاى، كما يبيِّنُهُ الشكلُ 5-7ب، تختلطُ جزيئاتُ السكَّرِ مع جزيئاتِ الماءِ بشكل تامِّ. ويمكنُ عندها أن تجد جزيئاتِ السكرِ وجزيئاتِ الماءِ في جميع أنحاءِ المحلولِ. هكذا تزدادُ الإنتروبي بزيادةِ عشوائيَّةِ النظام. وهو ما يعطي قيمةً موجبةً لـ ΔS في نظام الصلب-السائل هذا. ويمكنُ تخيُّلُ حصولِ السلسلةِ ذاتِها من الأحداثِ لنظام مكوَّنِ من غازاتٍ تختلطُ بعضُها مع بعض، أو نظام من عدَّة سوائلَ مختلطةٍ. وفي كلتا الحالتين تأخذُ كل قيمةً موجبةً عند تكون المحلول.

الطاقةُ الحَرَّةُ

تحدثُ العمليّاتُ في الطبيعةِ في اتجاهَينِ إثنَينِ: نحو الحدِّ الأدنى من الطاقةِ ونحو الحدِّ الأعلى من العشوائيَّةِ. عندما تتعارضُ هاتانِ الحالتانِ يحدِّدُ العامِلُ الغالبُ وجهةَ التغيُّر. ولتحديد أيِّ العاملَين ِيكونُ الغالبَ في نظام معيَّن، تمَّ تعريفُ دالَّةِ علاقةٍ تربطُ عاملَي التغيُّر في المحتوى الحراريِّ والإنتروبي عند درجة حرارة معيَّنة وتحت ضغط ثابت. تسمّى الدالةُ التي تربطُ التغيُّرَ في المحتوى الحراريُّ بالإنتروبي الطاقة الحرَّة free energy أو G، لذلك النظام، أو طاقةَ جيبس الحرَّةِ. تعيِّنُ هذه الدالةُ بصورةِ متزامنةِ ميلَ التغيُّر، في المحتوى الحراريِّ والإنتروبي نحو التغيُّر. وتستمرُّ العمليّاتُ الطبيعيَّةُ عادةً في اتجامِ تقليل الطاقة الحرَّة للنظام.

التغيُّرُ في الطاقةِ الحرَّةِ يمكنُ قياسُهُ. ويمكنُ تعريفُهُ بدلالةِ التغيُّر في المحتوى الحراريِّ وتغيُّر الإنتروبي. عند شروط ِ ثابتة ِ من درجة الحرارةِ والضغط، يمكنُ تعريفُ التغيُّر في الطاقةِ الحرَّةِ ΔG ، free-energy change التغيُّر في الطاقةِ الحرَّةِ بين الله الفرقُ بين الم وحاصل ضرب درجة الحرارة بالكلفن في تغيُّر الإنتروبي أي $T\Delta S$.

$$\Delta G^0 = \Delta H^0 - T \Delta S^0$$

 $T\Delta S$ للاحظُ أن هذا التعبيرَ يطبَّقُ على الموادِّ في حالتِها القياسيَّةِ فقط، وأن للناتج والكميتَين ΔG و ΔH الوحداتِ نفسَها، وهي عادةً kJ/mol. ووحداتُ ΔS المستخدمةُ في هذه المعادلة هي عادةً ($kJ/(mol \cdot K)$. إذا كانت $\Delta G < 0$ يكونُ التفاعلُ تلقائيًّا.

يمكنُ لكلِّ من ΔH و ΔS في معادلةِ الطاقةِ الحرَّةِ أن يأخذا قيمًا سالبةً أو موجبةً، ما يؤدي إلى تكوين أربعة احتمالات يعرضُها الجدولُ 5-2.

أُوَّلُها عندما تكونُ ΔH سالبةً و ΔS موجبةً. إن العاملَين يساهمان لكى تكونَ العمليَّةُ تلقائيَّةً، فإذن تكونُ ΔG سالبةً دائمًا، والتفاعلُ يكونُ تلقائيًّا بشكل مؤكدٍ. ومن ناحيةٍ أخرى، عندما تكونُ ΔH موجبةً (تفاعلٌ ماصٌ للحرارةِ) و ΔL سالبةً (نقصانً في العشوائيَّةِ) تكونُ ΔL موجبةً ويكونُ التفاعلُ غيرَ تلقائيِّ. وعندما يكونُ التغيُّرُ في المحتوى العشوائيَّةِ) تكونُ ΔL و التغيُّرُ في الإنتروبي ΔL يعملانِ في اتجاهَينِ مختلفَينِ، يكونُ أحدُهما غالبًا تارةً ويكونُ الآخرُ غالبًا تارةً أخرى. هناك تفاعلاتُ تكونُ فيها ΔL سالبةً و ΔL سالبةً هي الأخرى. في هذه التفاعلاتِ يؤدِّي عاملُ ΔL إلى العمليَّةِ التلقائيَّةِ، إلا أن ΔL السالبةَ تقاومُ ذلك. والأمرُ كذلك في التفاعلِ التالي، حيث تقلُّ الإنتروبي لنقصانٍ في عدد المولات الغازيَّة.

$$C_2H_4(g) + H_2(g) \rightarrow C_2H_6(g)$$

ي هذه المعادلة يوجدُ نقصانٌ كبيرٌ في الإنتروبي، $\Delta S = -0.1207 \text{ kJ/(mol} \cdot \text{K})$ ، مع أن التفاعلَ طاردٌ للحرارةِ بشكل كبير، وتكونُ فيه قيمةُ $\Delta H^0 = -136.9 \text{ kJ/mol}$. يستمرُّ التفاعلُ لأن عاملَ ΔH هو ً الغالبُ.

$$\Delta G^0 = \Delta H^0 - T\Delta S^0 = -136.9 \text{ kJ/mol} - 298 \text{ K}[-0.1207 \text{ kJ/(mol} \cdot \text{K})]$$

= -101.1 kJ/mol

يمكنُ مقارنةُ هذا بالطريقةِ التجاريَّةِ الشائعةِ في تصنيعِ غازِ الاصطناعِ، المكوّنِ من خليطٍ من ${\rm CO}$ و ${\rm H}_2$ (هذا الخليطُ الغازيُّ هو نقطةُ البدايةِ للإنتاج الصناعيِّ لعددٍ من المرجَّباتِ الكيميائيَّةِ التجاريَّةِ ذاتِ الحجم الكبير، كالميثانول ${\rm CH}_3{\rm OH}$).

$$\operatorname{CH}_4(g) + \operatorname{H}_2\operatorname{O}(g) \longrightarrow \operatorname{CO}(g) + 3\operatorname{H}_2(g)$$

هذا التفاعلُ ماصٌّ للحرارةِ و $\Delta H^0 = +206.1 \text{ kJ/mol}$ و $\Delta H^0 = +0.215 \text{ kJ/(mol} + 0.215 \text{ kJ/(m$

 $\Delta G^0 = \Delta H^0 - T \Delta S^0 = +206.1 \text{ kJ/mol} - 298 \text{ K[+0.215 kJ/(mol•K)]}$ = +142.0 kJ/mol

الكيمياء تطبيقيًا

هل يبقى الماسُ إلى الأبدِ ماسًا؟

يتواجدُ الكربونُ في أشكال متعدِّدة، منها الجرافيتُ والماسُ. إن التغيّرَ في الطاقةِ الحرَّةِ للماس لدى تحوُّلِهِ إلى -جرافيت تحت شروط حراريَّة قياسيَّة ΔG بما أن قيمة -3 kJ/mol يساوى سالبةً في هذا التفاعل، فالماسُ يجبُ أن يتحوَّلُ تلقائيًّا إلى جَرافيتِ عند درجة حرارة $^{\circ}$ 25 وتحت ضغط جوى ً واحدٍ. إذن، لماذا لا تتحوَّلُ كلُّ الْحلِّيُّ الماسيَّةُ إلى جرافيتِ تحت هذه الشروط؟ إنها لا تتحوَّلُ لأن سرعةً التفاعل لهذا التغيُّر التلقائيِّ بطيءٌ جدًّا ولا يكادُ يلاحَظَ. ولذلك فإن الماسَ عند درجةِ حرارةِ 25°C وتحت ضغط جوى واحد لا يبقى ماسًا إلى الأبد، إلا أنه يبقى ماسًا إلى أمد طويل. وهذا ربّما يدفعُنا إلى إعادة التفكير في كنز الحليِّ والمجوهراتِ عملاً بقوله تعالى: من سورة التوبة

وَالَّذِينَ يَكْنِرُونَ الذَّهَبَ وَالْفِضَةَ وَلَا يُفِقُونَهَا فِسَبِيلِ اللَّهِ فَمَشِرْهُم بِعَذَابٍ اليبرِ

الْجِدُولَ 2-5 الْرِبِطُ بِينِ إمكانيَّة حدوث التفاعل وبِين تغيُّرات

	War and Secretary	المحلوى الحراري والإندروبي وال
ΔG	ΔS	ΔΗ
سالبةٌ دائمًا	قيمةً موجبةً	قيمةٌ سالبةٌ
	(أكثرٌ عشوائيَّةً)	(تفاعلٌ طاردٌ للحرارةِ)
سالبةٌ عند درجاتِ	قيمةٌ سالبةٌ	قيمةٌ سالبةٌ
الحرارة المنخفضة	(أقلُّ عشوائيةً)	(تفاعلٌ طاردٌ للحرارةِ)
سالبةٌ عند درجاتِ	قيمةٌ موجبةٌ	قيمةٌ موجبةٌ
الحرارة المرتفعة	(أكثرٌ عشوائيةً)	(تفاعلٌ ماصٌّ للحرارةِ)
لا تكونُ سالبةً أبدًا	قيمةٌ سالبةٌ	قيمةً موجبةً
	(أقلُّ عشوائيةً)	(تفاعلٌ ماصٌّ للحرارةِ)
	سالبةً دائمًا سالبةً عند درجاتِ الحرارةِ المنخفضة سالبةً عند درجاتِ الحرارةِ المرتفعة	قيمةٌ موجبةٌ سالبةٌ دائمًا (أكثرُ عشوائيَّةٌ) قيمةٌ سالبةٌ سالبةٌ عند درجات (أقلُ عشوائيةٌ) الحرارةِ المنخفضة قيمةٌ موجبةٌ سالبةٌ عند درجاتِ (أكثرُ عشوائيةً) الحرارةِ المرتفعة (أكثرُ عشوائيةً) الحرارةِ المرتفعة قيمةٌ سالبةٌ أبدًا

مسألة بموذجية 5-5

و مند درجة حرارة $\Delta H^0 = 176~{
m kJ/mol}$ تكونُ $\Delta H^0 = 176~{
m kJ/mol}$ وعند درجة حرارة $NH_4{
m Cl}({
m s})
ightarrow NH_3({
m g}) + H{
m Cl}({
m g})$ وعند درجة حرارة كا مند ما إذا كان التفاعلُ تلقائيًّا في الاتجاه الأماميّ عند ΔG^0 عند . $\Delta S^0 = 0.285~\mathrm{kJ/(mol^{\circ}K)}$.298 K

الحل

حلّل

العطى: $\Delta H^0 = 176 \text{ kJ/mol}$ عند درجة حرارة $\Delta H^0 = 176 \text{ kJ/mol}$ 298 K عند درجة حرارة $\Delta S^0 = 0.285 \text{ kJ/(mol} \cdot \text{K})$

 $298~{
m K}$ عند درجة حرارة ΔG^0 المجهول:

خطًط

 $\Delta S : \Delta H : T \rightarrow \Delta G$

يمكنُ حسابُ قيمة ΔG وفقًا للمعادلة التالية:

 $\Delta G^0 = \Delta H^0 - T \Delta S^0$

 $\Delta G^0 = 176 \text{ kJ/mol} - 298 \text{ K}[0.285 \text{ kJ/(mol} \cdot \text{K})]$ = 176 kJ/mol - 84.9 kJ/mol

= 91 kJ/mol

تظهرُ القيمةُ الموجبةُ لـ ΔG أن هذا التفاعلَ لا يحصلُ تلقائيًّا عند درجةِ حرارةِ 298 K. وهو ما يلمسُهُ المتعلمُ عمليًّا عند تفاعل HCl تلقائيًّا مع NH_3 لتكوين NH_4 Cl وليس العكسُ.

قيِّمْ

تمارينُ تطبيقية

 $\Delta H^0 = 31.0 \text{ kJ/mol}$ و $\operatorname{Br}_2(l) \to \operatorname{Br}_2(g)$ في عملية التبخير و $\Delta S^0 = 93.0 \text{ J/(mol•K)}$ و $\Delta S^0 = 93.0 \text{ J/(mol•K)}$

العمليَّةُ تلقائيَّةُ؟

الجواب 1. أعلى من 333 K

مراجعةُ القسم 5-2

- 1. أيُّ نوعٍ من التغيُّرِ في المحتوى الحراريِّ يرجِّحُ تفاعلاً
 - 2. ما الإنتروبي وما علاقتُها بتلقائيَّة التفاعلات؟
 - 3. وضِّح التغيُّراتِ التي تحصلُ عند زيادةِ الإنتروبي.
- 4. عرِّف الطاقة الحرَّة واكتب العلاقة الرياضيَّة المعبِّرة عنها.
- 5. وضِّح العلاقة بين تغيُّر الطاقةِ الحرَّةِ وتلقائيَّةِ التفاعلاتِ.
 - 6. لماذا ازدادتِ الإنتروبي في التفاعل المذكور في المسألةِ النموذجية 5-5؟

تفكيرٌ ناقدٌ

7. تطبيقُ نماذجَ: تَتَلَفُ معظمُ الأنزيماتِ البيولوجيَّةِ عند تسخينها فتفقد ُ قدرتها على تحفيز التفاعلاتِ. تكون ُ هذه العمليَّةُ (الأنزيمُ الأصليُّ -> الأنزيم المتلف) ماصَّةً للحرارةِ وتلقائيَّةً. أيُّ التركيبَين يكونُ أكثرَ انتظامًا (أقلَّ عشوائيَّةً) الأنزيمُ الأصليُّ أم الأنزيمُ المتلفُّ؟ برِّرَ إجابتك.

مراجعةُ الفصل 5

ملخص الفصل

- تُعنى الكيمياءُ الحراريَّةُ بدراسةِ تغيُّراتِ الطاقةِ المحاحبةِ للتفاعلاتِ الكيميائيَّةِ والتغيُّراتِ الفيزيائيَّةِ.
- المعادلةُ الكيميائيَّةُ الحراريَّةُ هي المعادلةُ التي تتضمَّنُ
 كميَّةَ الطاقةِ المنطلقةِ أو الممتصَّةِ كحرارةٍ خلالَ التفاعلِ
 الكيميائيِّ.
 - التغيُّرُ في المحتوى الحراريِّ هو كميَّةُ الطاقةِ التي يمتصُّها أو يُطلِقُها النظامُ على صورةِ حرارةٍ ضمنَ عمليَّة تجرى تحت ضغط ثابت.
 - حرارة التفاعل هي التغيُّزُ في المحتوى الحراريِّ الذي يحصلُ خلالَ التفاعل الكيميائيِّ.
- تكون ΔΗ سالبة في التفاعلات الطاردة للحرارة وموجبة في التفاعلات الماصة للحرارة.
- التكوين الموجبة الكبيرة أو قليلة السالبية إلى أن تكون غير مستقرَّة .

 حرارة التكوين الموليَّة القياسيَّة هي التغيُّرُ الحراريُّ الذي يحصلُ لدى تكوُّن مول واحد من المركَّب من عناصر م الأوليَّة في حرارة 2°22

• تميلُ المركَّباتُ ذاتُ حرارةِ التكوين السالبةِ الكبيرةِ إلى

أن تكونَ مستقرَّةً، بينما تميلُ المركَّباتُ ذاتُ حرارة

- وتحت ضغط جويًّ واحدٍ.
 يسمّى التغيُّرُ في المحتوى الحراريِّ الحاصلُ في تفاعلِ الاحتراق حرارة الاحتراق.
 - يمكنُ حسابُ حرارةِ التفاعلِ باستخدام فيم حرارةِ
 التكوين للمواد المتفاعلةِ والناتجةِ.

المفردات

الحرارةُ heat (128)

الأدنى من الطاقة.

الكيمياءُ الحراريَّةُ thermochemistry (127) الكالوريمترُ (المسعرُ الحراريُّ) (127) calorimeter درجةُ الحرارةِ temperature (127) الجولُ joule (127)

- الحرارةُ الموليَّةُ للتكوينِ (133) molar heat of formation حرارةُ الاحتراقِ الاحتراقِ الاعتراقِ فانونُ هس ٌ Hess's law
- الحرارةُ النوعيَّةُ specific heat (128) التغيرُ فِي المحتوى الحراريِّ المحتوى الحراريِّ (130) enthalpy change حرارةُ التفاعلِ (130) heat of reaction المعادلةُ الكيميائيَّةُ الحراريَّةُ (131) thermochemical equation
 - 2-5 في الطبيعة تميلُ التفاعلاتُ إلى اتِّخاذِ مسارٍ نحو الحدِّ
 - الإنتروبي هي مقياسٌ لعشوائيَّةِ النظامِ.
 - يَجمعُ تغيُّرُ الطاقةِ الحرَّةِ بين تأثيراتِ تُغيُّرِ الإنتروبي والتغيُّر عنا المحتوى الحراريِّ ودرجةِ حرارةِ النظام. وهي،

المفردات

الطاقةُ الحرَّةُ 144) free energy

الإنتروبي entropy (143)

- بشكل عامٍّ، مقياسٌ للميلِ النهائيِّ إلى حدوثِ تفاعلِ تقاعلِ تقاعلِ تقاعلِ تقاعلِ تقاعلِ تقاعلِ تقاعلِ تاقائيًّ.
- يكونُ التفاعلُ تلقائيًّا إذا صاحبَهُ نقصٌ في الطاقةِ الحرَّةِ. ولا يكونُ التفاعلُ تلقائيًّا إذا صاحبَهُ زيادةٌ في الطاقةِ الحرَّةِ.

تغيُّرُ الطاقة الحرَّة free-energy change

اختيارٌ من متعدد

- 1. أيُّ الظروفِ التاليةِ يؤدّى إلى تفاعل تلقائيًّ؟
- أ. زيادةٌ في الإنتروبي ونقصانٌ في المحتوى الحراريّ.
- ب. زيادةً في الإنتروبي وزيادةً في المحتوى الحراريّ.
- ج. نقصانٌ في الإنتروبي ونقصانٌ في المحتوى الحراريِّ.
 - د. نقصانٌ في الإنتروبي وزيادةٌ في المحتوى الحراريِّ.
 - 2. تغويزُ الفحم عمليَّةُ لإنتاج الميثانِ عن طريق التفاعل التالى:

$$C(s) + 2H_2(g) \rightarrow CH_4(g)$$
 $\Delta H = ?$

ما قيمةٌ ΔH لهذا التفاعل مستخدمًا المعادلاتِ الكيميائيَّةَ الحراريَّةَ التاليةَ؟

$$C(s) + O_2(g) \rightarrow CO_2(g)$$

 $\Delta H = -394 \text{ kJ}$

$$H_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \rightarrow H_2O(l)$$

$$\Delta H = -286 \text{ kJ}$$

$$CH_4(g) + 2O_2(g) \rightarrow CO_2(g) + 2H_2O(l)$$

 $\Delta H = -891 \text{ kJ}$

- 3. يمتصُّ عنصران، لهما كتلتان متساويتان وحرارتان نوعيَّتان مختلفتان، كمِّيَّةً متساويةً من الحرارةِ. أيُّ العنصرَين يُظهرُ تغيُّرًا أقلَّ في درجات الحرارة؟
 - أ. العنصرُ ذو الحرارةِ النوعيَّةِ الأعلى.
 - ب. العنصرُ ذو الحرارةِ النوعيَّةِ الأقلِّ.
- ج. العنصران يُظهران التغيُّر نفسه في درجة الحرارة.
 - د. لا يمكنُ التحديدُ انطلاقًا من هذه المعطياتِ.
 - 4. أيُّ من العمليّات التالية هي ذاتُ \Dark الله عليه الله الله عليه الله عليه الله عليه الله عليه الله عليه الله الله عليه على الله عليه الله عليه الله على الله عليه الله على ال
 - أ. تبخيرٌ مول واحد من السائل.
 - ب. رفعُ درجة حرارة 1L من الماء من 295 K إلى
 - ج. تجميدُ 1 mol من السائل.
 - د. لا شيء ممّا ذُكِرَ.
- 5. يكونُ التفاعلُ التالي طاردًا للحرارةِ تحت ضغطِ ثابتِ:
- $2NO_2(g) \rightarrow N_2O_4(g)$ أيُّ من العباراتِ التاليةِ يصفُ التفاعلَ المذكورَ أعلاه؟
 - أ. التفاعلُ تلقائيٌّ دائمًا.

- ب. التفاعلُ يكونُ تلقائيًّا عند درجات الحرارة المنخفضة، وليس عند درجات الحرارة المرتفعة.
 - ج. التفاعلُ يكونُ تلقائيًّا عند درجاتِ الحرارةِ المرتفعةِ، وليس عند درجات الحرارة المنخفضة.
 - د. التفاعلُ لا يكونُ تلقائيًّا مطلقًا.

مراجعة المفاهيم

- 6. قارنِ المحتوى الحراريُّ للنواتج في نظام تفاعل معيَّن بالمحتوى الحراريِّ للمتفاعلاتِ عندما يكونُ التَّفاعلُ "
 - أ. ماصًّا للحرارة. ب. طاردًا للحرارة.
- 7. أ. ميِّزُ بين حرارةِ التفاعل وحرارةِ التكوين وحرارةِ الاحتراق.
- ب. ما الأساسُ الذي يُعتمَدُ لتعريفِ حرارةِ التكوينِ وحرارةِ الاحتراق؟
 - 8. اكتب المعادلة المستخدمة لحساب قيم حرارة التفاعل من حرارةِ التكوين.
 - 9. ما العواملُ المؤثِّرةُ في قيمةِ AH في نظام تفاعل؟
 - 10. اذكرُ قانونَ هس، وكيف يُستخدَمُ هذا القانونُ؟
 - 11. هل تزدادُ الإنتروبي أم تقلُّ، عند تغيُّر الحالةِ الفيزيائيَّةِ التي يكونُ فيها المتفاعلُ غازًا أو سائلاً والناتجُ صلبًا؟ ما إشارةُ تغيُّرِ الإنتروبي؟
- 12. كيف تؤثّر الزيادة على إنتروبي نظام ما؟
 - 13. متى يعطى دائمًا ناتجُ قيمَتَى AH و كل تغيُّرًا سالبًا في الطاقة الحرَّة؟
 - 14. وضِّع العلاقة بين درجة الحرارة وإمكانيَّة حدوث تفاعل تلقائيًّ.

مسائل

الحرارةُ النوعيَّةُ

15. احسب الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة عينة ألمنيوم، كتلتُّها 94.6° C من 22.4° C إلى 55 g الجدول 1-5 لمعرفة قيمة الحرارة النوعيَّة للألمنيوم. (انظر المسألة النموذجيَّةَ 5-1)

- 16. إذا أُضيفَ 3.5 kJ من الطاقة إلى عينة حديد كتلتُها ي 28.2 عند درجة حرارة 20.0° ، فما الحرارةُ النهائيَّةُ للحديد مقيسة بالكلفن؟ راجع الجدول 5-1 لمعرفة الحرارة النوعيَّةِ للحديدِ.
 - 17. يلزمُك $70.2 \, \mathrm{J}$ لرفع درجة حرارة 9 34.0 من الأمونيا من $^{\circ}$ C إلى $^{\circ}$ C. احسب الحرارة $^{\circ}$ NH₃(g) النوعيَّةَ للأمونيا.
 - 1.0 mol علمًا أن الأنديوم الأنديوم 1.0 منه المثان المعدن الأنديوم 1.0 منه يمتصُّ J 53 عندما ترتفعُ درجةُ حرارتِهِ من 297.5 K الى 299.5 K.

حرارةُ التفاعل

- -19 حدِّدُ لكلِّ من المعادلات التاليةِ قيمةَ ΔH ، ونوعيَّةُ التفاعل ΔH العمليَّة (ماصٌّ أم طاردٌ للحرارة).
 - $C(s) + O_2(g) \rightarrow CO_2(g) + 393.51 \text{ kJ}$.
 - $\mathrm{CH}_4(g) + 2\mathrm{O}_2(g) \rightarrow \mathrm{CO}_2(g) + 2\mathrm{H}_2\mathrm{O}(l)$. .ب +890.31 kJ
 - $CaCO_3(s) + 176 \text{ kJ} \rightarrow CaO(s) + CO_2(g)$.
 - $H_2O(g) \to H_2O(l) + 44.02 \text{ kJ}$...
- ي على على المعادلات التالية، مضمِّنًا فيمة ΔH على أعد كتابة كل من المعادلات التالية، جانبِ النواتجِ أو المتفاعلاتِ، وحددٌ نوعيَّةَ التفاعل (ماصٌّ أم طاردٌ للحرارة).
 - $2H_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2H_2O(l)$. $\Delta H^0 = -285.83 \text{ kJ}$
 - 2Mg(s) + O₂(g) → 2MgO(s) . \rightarrow $\Delta H^0 = -1200 \text{ kJ}$
 - $\Delta H^0 = +62.4 \text{ kJ} \cdot I_2(s) \rightarrow I_2(g) \cdot z$
 - $3\text{CO}(g) + \text{Fe}_2\text{O}_3(s) \rightarrow 2\text{Fe}(s) + 3\text{CO}_2(g)$... $\Delta H^0 = -24.7 \text{ kJ}$
- 21. وظف ملحق الجدول أ-5 لكتابة تفاعل تكوين كلِّ من المركَّباتِ التاليةِ من عناصرها الأَّوْليَّةِ، واكتبُ ΔH كجزءٍ من التفاعل، وحدِّدُ قيمةَ ΔH للتفاعل العكسيِّ.
 - $CaCl_2(s)$.i
 - (12.5 + 12.5) (إيثاين أو أسيتيلين) ب
 - $SO_2(g)$.
 - 22. يدخلُ التفاعلُ
 - $2\text{Fe}_2\text{O}_3(s) + 3\text{C}(s) \rightarrow 4\text{Fe}(s) + 3\text{CO}_2(g)$

- في عمليَّة صهر خام الحديد. وظفُ قيم ΔH_f المعطاة في ملحق الجدول أ-5 لحسابِ التغيُّر في المحتوى الحراريِّ خلالَ عمليَّة إنتاج mol من الحديدِ.
- 23. وظِّف بيانات حرارة التكوين الواردة في ملحق الجدول (أ-5) لحساب حرارة تفاعل كلِّ مما يلي.
 - $CaCO_3(s) \rightarrow CaO(s) + CO_2(g)$.
 - $Ca(OH)_2(s) \rightarrow CaO(s) + H_2O(g)$.
- $\operatorname{Fe_2O_3}(s) + 3\operatorname{CO}(g) \rightarrow 2\operatorname{Fe}(s) + 3\operatorname{CO_2}(g)$.
- $\Delta H_f = -1263 \text{ kJ/mol}$ ئه $C_6 H_{12} O_6(s)$ الجلوكوزُ 24. احسب التغيُّر في المحتوى الحراريِّ عندما يحترقُ 1 mol $.\mathrm{H}_2\mathrm{O}(l)$ و $\mathrm{CO}_2(g)$ من الجلوكوز لتكوين
- 25. احسب حرارة التفاعل القياسيَّة لتفاعلَى احتراق يكون وني المستراق يكون المستراق ال فيهما الإيثان C2H3، والبنزينُ C6H3، متفاعلَين بالتتالي، ويكونُ $\operatorname{CO}_2(g)$ و $\operatorname{H}_2\operatorname{O}(l)$ و الناتجين في كلِّ منهما، واحسب ذلك من خلال جمع المعادلات الكيميائيَّة الحراريَّة المعروفة، مستخدمًا قيم ΔH_f المبيّنة في ملحق الجدول (أ-5). تحقق من النتائج باستخدام المعادلة العامّة لإيجاد حرارة التفاعل من حرارة التكوين.
 - $C_2H_6(g) + O_2(g) \rightarrow .$
 - $C_6H_6(l) + O_2(g) \rightarrow ...$
- -277.0 kJ/mol هي C_2H_5OH نون الإيثانول الإيثانول عبرارةً تكوين الإيثانول الإيثانول المراجعة عبرارةً المراجعة ا عند درجة حرارة 298 K. احسب حرارة احتراق مول من $H_2O(l)$ و $CO_2(g)$ الإيثانول، مفترضًا أن النواتج هي (انظر المسألة النموذجيّة 5-3)

حرارةُ التفاعل والطاقةُ الحرَّةُ

- $\Delta S = -36 \text{ J/K}$ و $\Delta H = -356 \text{ kJ}$ احسب. قيمةً ΔG عند درجة حرارة $^{\circ}$ C. هل التفاعلُ تلقائيُّ؟
- ΔS قيمةً ΔH وقيمةً ΔB ، وتيمةً وعند تبلغً قيمةً وقيمةً عند الماء وقيمةً وقيمةً عند الماء وقيمةً في الماء الماء وقيمةً كلاء الماء 292 J/K حدِّدُ تلقائيَّةُ التفاعل عند درجة حرارةِ الغرفةِ. هل لزيادة درجة الحرارة تأثيرٌ يذكرُ في تلقائيَّة التفاعل؟
 - ΔS قيمةُ ΔH فيمةُ أحدِ التفاعلاتِ ΔB قيمةُ وقيمةُ احسبُ قيمةً ΔG لتفاعل يحدثُ عند درجة $-117~{
 m J/K}$ حرارة X 298. هل هذا التفاعلُ تلقائيُّ؟

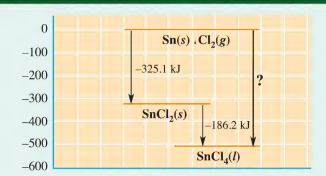
مراجعةُ الفصل 5

- 100. تفاعلٌ في الحالةِ الغازيَّةِ لـ 100 و 100 ينتجُ 100 و 100 و 100 فيمةُ 100 لهذا التفاعل 100 للهذا التفاعلُ تلقائيًّا عند درجةِ حرارةِ 100 \$298 كونُ التفاعلُ تلقائيًّا عند درجةِ حرارةِ 100
- - $T = 293 \text{ K} \cdot \Delta H = +125 \text{ kJ/mol} \cdot \text{.}$ $\Delta S = 0.0350 \text{ kJ/(mol} \cdot \text{K)}$
 - T = 127°C , ΔH = -85.2 kJ/mol ... ΔS = 0.125 kJ/(mol•K)
 - T = 773 K $\Delta H = -275 \text{ kJ/mol}$. $\Delta S = 0.450 \text{ kJ/(mol} \cdot \text{K)}$
- ΔS^0 قيمةً ΔS^0 للتفاعلِ المبيَّن ِفي ما يلي، عند درجة حرارة 298 K ، تبلغُ ΔG^0 احسبُ ΔG^0 لهذا التفاعل وحدِّدُ إمكانيَّةَ حدوثِهِ تلقائيًّا عند درجة حرارة ΔG^0 .

$$C(s) + O_2(g) \rightarrow CO_2(g) + 393.51 \text{ kJ}$$

مراجعةً متنوعة

- 33. عندما يتفاعلُ الجرافيتُ مع الهيدروجينِ عند درجةِ حرارةِ $\Delta H = -74.8~{\rm kJ/mol}$ وقيمةُ $\Delta H = -74.8~{\rm kJ/mol}$ وقيمةُ $\Delta S = -0.0809~{\rm kJ/(mol \cdot K)}$ تلقائبًا؟
 - 34. كيف تغيِّرُ الظروفَ لإحداث تفاعل ماصٍّ للحرارةِ لا يحصلُ عادةً بشكلِ تلقائيٍّ؟
- : يمثِّلُ الشكلُ التوضيحيُّ اللاحقُ قانونَ هس للتفاعلِ التالي: $\mathrm{Sn}(s) + 2\mathrm{Cl}_2(g) \to \mathrm{SnCl}_4(l)$
- استخدم الشكل البيانيَّ لتحديدِ قيمةِ ΔH لكلِّ خطوةٍ من الخطواتِ التاليةِ والتفاعل النهائيِّ.
 - $\operatorname{Sn}(s) + \operatorname{Cl}_2(g) \to \operatorname{SnCl}_2(s)$ $\Delta H = ?$
- $\operatorname{SnCl}_2(l) + \operatorname{Cl}_2(g) \rightarrow \operatorname{SnCl}_4(s)$ $\Delta H = ?$
 - $\operatorname{Sn}(s) + 2\operatorname{Cl}_2(g) \to \operatorname{SnCl}_4(l)$ $\Delta H = ?$



- 36. تبلغُ حرارةٌ تكوينِ ثِنائي أكسيدِ الكبريتِ القياسيَّةُ kJ . -296.8~kJ/mol عند تكُونِ 80.0~c من $80_2(g)$ من عناصرهِ.
- 37. لتفاعلِ الثرميتِ thermite المستخدم في لحام بعض المعادنِ التغيُّرانِ التاليانِ للحرارةِ والإنتروبي عند درجةِ حرارةِ ΔH قيمتانِ ثابتتانِ، احسب ΔG عند درجةِ حرارةِ ΔH 848.

$$Fe_2O_3(s) + 2Al(s) \rightarrow 2Fe(s) + Al_2O_3(s)$$

 $\Delta S^0 = -38.5 \text{ J/(mol} \cdot \text{K}) \cdot \Delta H^0 = -851.5 \text{ kJ/mol}$

38. أعد كتابة كلِّ من المعادلاتِ التاليةِ، مضمِّنًا كتابتك قيمة ΔH في خانبِ النواتجِ أو المتفاعلاتِ، وحدَّد نوعيَّة التفاعلِ (ماصُّ أم طاردٌ للحرارةِ).

$$2SO_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2SO_3(g)$$
.i
$$\Delta H = -197.8 \text{ kJ}$$

$$2NO_2(g) \rightarrow 2NO(g) + O_2(g)$$
 .ب.

$$\Delta H = +114.2 \text{ kJ}$$

$$\mathrm{C_2H_4}(g) + 3\mathrm{O_2}(g) \rightarrow 2\mathrm{CO_2}(g) + 2\mathrm{H_2O}(l)$$
.
خ - $\Delta H = -1411.0 \mathrm{~kJ}$

39. احسب حرارة التفاعل التالي:

$$4\text{FeO}(s) + O_2(g) \rightarrow 2\text{Fe}_2O_3(s)$$

استخدم بيانات حرارة التكوين الموضَّحة في ملحق الجدول (أ-5).

$$CO(g) + 2H_2(g) \rightarrow CH_3OH(g)$$

. $\Delta S^0_{\rm limit} = -220.8~{
m J/K}$ و $\Delta H^0_{\rm limit} = -90.7~{
m kJ}$ ما أقلُّ درجة حرارةٍ لازمةٍ لإحداثِ هذا التفاعل؟

41. ما خاصَّةُ الكالوريمتر المستخدم في تجارب الكيمياءِ الحرارية ولماذا تكون هذه الخاصَّة جوهريَّة ؟

تفكيرٌ ناقد

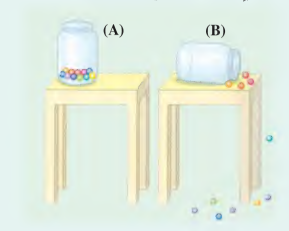
42. ربطُ أفكار: افترض أنك أُعطِيتَ قيمةَ تغيُّرِ الإنتروبي لأَوَّل تفاعلَيْ مِن التفاعلاتِ التاليةِ، احسبُ تغيُّرَ الإنتروبي للتفاعل الثالثِ.

$$\Delta S = 89 \text{ J/K}$$
 $S_8(s) + 8O_2(s) \rightarrow 8SO_2(g)$

$$\Delta S = -188 \text{ J/K}$$
 $2SO_2(s) + O_2(s) \rightarrow 2SO_3(g)$

$$\Delta S = ?$$
 $S_8(s) + 12O_2(s) \rightarrow 8SO_3(g)$

43. تفسيرُ مفاهيمَ: قارنَ بين الصورتين اللاحقتين. أيُّهما تبدو أكثرَ انتظامًا؟ لماذا؟ هل هناك أيُّ تشابهٍ بين كميَّةِ انتظام الخرزاتِ وإنتروبي الجسيماتِ؟



49. صمم تجربة لقياس الحرارة النوعيَّة لكلٍّ من الخارصين والنحاس. إذا أقرَّ معلِّمُكَ التصميم، وفر الموادَّ المطلوبة لإجراء التجربة. بعد إنهاء التجربة قارن بين النتائج التي حصلت عليها وبين النتائج الموجودة في المراجع الكيميائيَّة.

ونتائجها وما توصلت إليه من استخلاصات.

الثلج. اطلب إلى معلِّمِك أن يراجع التصميم الذي عملته.

ومقارنتك للنتائج الكميَّةِ مع القيم المعلومةِ. حاولُ أن تعلُّلَ

ثم نفِّذ التجربة واكتب تقريرك مضمِّناً إيّاهُ حساباتك

الاختلافاتِ بين النتائج التي توصَّلُتَ إليها وبين القيم

الحقيقيةِ. حضِّرُ تقريرًا علميًّا يتضمنُ تصميمَ التجربةِ

50. أداء: طوِّرُ طريقةَ عملِ لقياسِ ΔH التفاعلِ المبينِ فيما يلي. وإذا أقرَّ معلِّمُكَ هَذه الطريقةَ اختبرُها بقياسِ قيمةِ ΔH التفاعلِ، ثم حدِّدُ دقَّةَ الطريقةِ بمقارنةِ قيمةِ ΔH بقيمة ΔH المقبولة.

 $CH_3COONa(s) \rightarrow Na^+(aq) + CH_3COO^-(aq)$

مشروعٌ علميٌّ

51. نفِّذْ مشروعًا علميًّا بعنوان «حقيبةٌ لحفظِ الأغذيةِ ذاتيَّةِ التَّعَدِينِ».

- 44. استدلالٌ على استنتاج: تبلغُ قيمةُ ΔH في تفاعل ماصًّ للحرارةِ 8 kJ هندا التفاعلُ تلقائيًّا عند درجةِ حرارةِ 2° 2. ما التغيُّرُ المتوقَّعُ للإنتروبي؟
- 45. استدلالٌ على استنتاج: إذا كان كلُّ من ΔH و ΔS قيمةً سالبةً، فكيف تؤثِّرُ درجةٌ الحرارةِ على تلقائيَّةِ التفاعلِ؟
 - $X \to Y$ استدلال على علاقة: إذا كان التفاعل $Y \to X$ تلقائيًّا، فماذا يقال عن التفاعل $X \to Y$
- 47. تفسيرُ مفاهيمَ: لا يمكنُ تحديدُ المحتوى الحراريِّ، إنما يمكنُ فقط قياسُ التغيُّرِ فيه بينما يمكنُ تحديدُ الإنتروبي. فسِّرٌ سببَ إمكانيَّة تحديدِ الإنتروبي.

تقويم بديل

48. أداء: صمِّم كالوريمترًا بسيطًا لتحديد الحرارة الموليَّة لانصهار الثلج، باستخدام الموادِّ التالية: كأس من البلاستيك الرغويِّ مع غطائِه أو ترموس (حافظة)، ترمومتر، ميزان، ماء عند درجة حرارة الغرفة، مكسِّ من

سرعة التفاعلات



باستطاعةِ علماءِ الكيمياءِ أن يحدِّدوا سرعةَ حدوثِ التفاعلاتِ الكيميائيَّةِ

مؤشّراتُ الأداء

- وضح المقصود بآليَّة التفاعل.
- يوظفٌ نظريَّةَ التصادم لتفسير التفاعلاتِ الكيميائيَّةِ.
 - العرِّفُ المعقَّدَ المنشَّطَ.
- يربطُ بين طاقةِ التنشيطِ وحرارةِ
 التفاعلِ

عمليَّهُ التفاعلِ

توصَّلَ الكيميائيّونَ إلى أن التفاعلاتِ الكيميائيَّةَ تحدثُ بمعدَّلاتٍ متباينةٍ. فعلى سبيلِ المثال، يصدأُ الحديدُ ببطء بوجودِ الهواءِ، بينما يحترقُ الميثانُ الموجودُ في الغازِ الطبيعيِّ بسرعةٍ. تعتمدُ سرعةُ التفاعل الكيميائيِّ على مسارِ الطاقةِ التي يتبعُها التفاعلُ والتغيراتُ التي تحصلُ لكلِّ جزيءٍ من الموادِّ المتفاعلةِ. في هذا الفصل ستدرسُ العواملَ المؤثِّرةَ في سرعةِ التفاعل الكيميائيِّ.

آليّاتُ التفاعلِ

إذا مزجتَ محلولَين مائيَّين لـ HCl و NaOH يحدثُ تفاعلُ تعادل ِفِ غايةِ السرعةِ، كما يظهرُ فِي الشكل 6-1.

$$\mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{Cl^-}(aq) + \mathrm{Na^+}(aq) + \mathrm{OH^-}(aq) \rightarrow 2\mathrm{H_2O}(l) + \mathrm{Na^+}(aq) + \mathrm{Cl^-}(aq)$$

هذا التفاعلُ من الناحيةِ العمليَّةِ تلقائيُّ، وتتحدَّدُ سرعةُ التفاعلِ فقط بسرعةِ انتشارِ أيوناتِ +H₃O و OH في الماءِ ليلتقي بعضُها ببعض. ومن ناحية ثانية، لا يكونُ التفاعلُ بين الأيوناتِ المتشابهةِ الشحنةِ أو بين الموادِّ الجزيئيَّةِ تلقائيًّا. فالأيوناتُ السالبةُ تتنافرُ كما تتنافرُ الأيوناتُ الأيوناتُ الموجبةُ. وفي الجزيئاتِ تتنافرُ السحبُ الإلكترونيَّةُ بشدةٍ عندما تتقاربُ ولا يتغلَّبُ على قوى التنافرِ هذه إلا الأيوناتُ والجزيئاتُ ذاتُ الطاقةِ الحركيَّةِ العاليةِ جدًّا، والتي تتفاعلُ إذا تقاربَتْ تقاربًا كافيًا. ستقتصرُ مناقشتنا في هذا الفصلِ على التفاعلاتِ التي تحدثُ بين الجزيئاتِ.

يحتوي غازُ الهيدروجين العديمُ اللونِ على أزواج من ذرّاتِ الهيدروجين تترابطُ فيما بينها لتكوِّنَ جزيئات ثنائيَّةَ الذرّاتِ، H_2 . وبخارُ اليودِ البنفسجيُّ اللونِ هو أيضًا ثنائيُّ الذرّاتِ، ومكوَّنُ من أزواج من ذرّاتِ اليودِ تترابطُ لتكوين جزيئاتِ اليودِ، I_2 . ينتجُ عن التفاعل الكيميائيِّ بين هذيًن الغازين، عند درجاتِ الحرارةِ العاليةِ، يوديدُ الهيدروجينِ الماليةِ، يوديدُ الهيدروجينِ الماليةِ، وعادةِ واعادةِ تكوين جزيئاتِ الهيدروجينِ بدورِها إلى التفكُّكِ وإعادةِ تكوين جزيئاتِ الهيدروجينِ واليودِ (غازُ بنفسجيُّ)، كما يظهرُ في الشكلِ 6-2. والمعادلتانِ الكيميائيَّتانِ التاليتانِ تصفانِ هذين التفاعلين:

$$H_2(g) + I_2(g) \rightarrow 2HI(g)$$

 $2HI(g) \rightarrow I_2(g) + H_2(g)$

تشيرٌ هاتانِ المعادلتانِ فقط إلى الجزيئاتِ التي تختفي والجزيئاتِ التي تنتجُ، ولا تُظهرانِ آليَّةَ التفاعلِ التي يعدثُ ، reaction mechanism ، أي سلسلةَ خطواتِ التفاعلِ التي يحدثُ بموجبها التغيُّرُ الكيميائيُّ الكلِّيُ.



الشكل 1-6 فور إضافة المحلول NaOH إلى المحلول HCl يحدث تفاعلُ تعادل سريعٌ جدًّا. ويحوِّلُ فائضُ NaOH لون كاشف الفينولفثالين إلى اللون الزهريِّ.



الشكل 6-2 يتكوَّنُ غازُ يوديدِ الهيدروجين العديمُ اللون، HI، من تفاعل غاز الهيدروجين العديم اللون وغاز اليود البنفسجي.

ومع أن ما يلاحظٌ مباشرةً، في معظم التفاعلات الكيميائيَّةِ، هو التغيُّرُ النهائيُّ للتفاعل، فإنه يمكن تصميم التجارب للتحقّق من سلسلة الخطوات المحتملة في آليَّة التفاعلِ. إن كلَّ خطوةٍ من خطواتِ التفاعل هي في الحقيقةِ عمليَّةُ بسيطةً. ويمكنُ تمثيلُها بمعادلة تعبِّرُ عن الذرّاتِ أو الأيوناتِ أو الجزيئاتِ التي تشاركُ مشاركة حقيقيَّة في هذه الخطوةِ. حتى أن التفاعلَ الذي يظهر من المعادلةِ الموزونةِ وكأنه عمليَّةٌ بسيطةٌ هو في الحقيقة نتاج مجموعة خطوات بسيطة.

لقد اعتبرت عمليَّة تكوين يوديد الهيدروجين، كما يظهرُ في الشكل 6-2، لسنوات عدَّة مجرَّدَ عمليَّةِ تكوين بسيطةٍ من خطوةٍ واحدةٍ، متضمِّنةً تفاعلاً بين الجزيئين H_2 و I_2 ف عمليَّةِ تكوين بسيطةٍ من خطوةٍ واحدةٍ، متضمِّنةً تفاعلاً بين الجزيئين I_2 تفاعل أماميِّ، وتفكُّكَ جزيئي HI في تفاعل عكسيٍّ. غير أن التجاربَ أظهرتَ لاحقًا عدم I_2 و H_2 دوثِ تفاعل مباشر بین

لذلك، اقتُر حتّ أَليّاتُ بديلةٌ لهذا التفاعلِ تعتمدُ على نتائج التجاربِ. فللحصولِ على المعادلةِ النهائيَّةِ يلزمُ جمعُ الخطواتِ، بعضِها إلى بعض، في كلِّ آليَّةِ من آليَّاتِ التفاعل. لاحظ عدم ظهور النوعين إ و H2I في المعادلة النهائيَّة بالرغم من وجودِهما في خطوات آليَّةِ التفاعل. تُعرَفُ الأنواعُ التي تظهرُ في بعض الخطواتِ، لكن ليس في المعادلةِ النهائيَّةِ، باسم الوسيط intermediate. (لاحظُ أن هذه الأنواعَ الوسيطةَ يلغي بعضُّها بعضًا في الآليَّاتِ التاليةِ.) والآليَّةُ المحتملةُ الأولى تتألَّفُ من مسارِ مكوّنٍ من خطوتَين:

$$I_2 \leftrightarrows 2f$$
 :1 الخطوة $I_2 \leftrightarrows 2f + H_2 \leftrightarrows 2HI$:2 الخطوة $I_2 + H_2 \leftrightarrows 2HI$

والآليَّةُ المحتملةُ الثانيةُ لها مسارٌ مكوّنٌ من ثلاثِ خطواتِ.

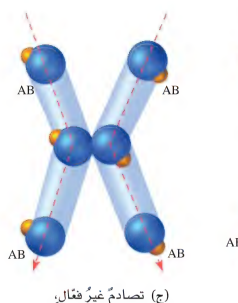
$$I_2 \leftrightarrows 2f$$
 : الخطوة 1: $I_2 \leftrightarrows 2f$: الخطوة 2: الخطوة 2: $I_2 + I_2 \leftrightarrows 2H$: $I_2 + I_2 \leftrightarrows 2H$: $I_2 + I_2 \leftrightarrows 2H$

ويعتبرُ التفاعلُ بين غاز الهيدروجين وبخار اليودِ، لإنتاج غاز يوديدِ الهيدروجينِ، مثالاً على التفاعل المتجانس homogeneous reaction، وهو التفاعلُ الذي تكونُ متفاعلاتُهُ ونواتجُهُ في حالة فيزيائيَّة واحدة (صلبة أو سائلة أو غازية).

نظريَّةُ التصادم

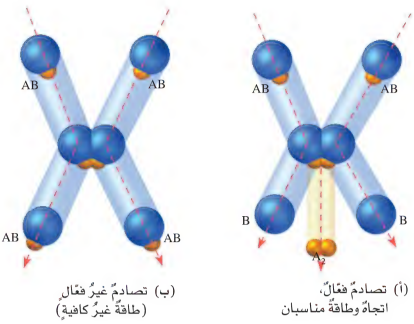
لكي يتمَّ التفاعلُ بين الموادِّ يجبُ أن تتصادمَ جسيماتُها (من جزيئاتٍ أو ذرّاتٍ أو أيوناتٍ)، وأن ينتج عن هذا التصادم تفاعلاتُ. تعرفُ مجموعةُ الافتراضاتِ الخاصَّةِ بالتصادماتِ والتفاعلاتِ باسم نظريَّةِ التصادم collision theory. يستخدِمُ الكيميائيُّونَ هذه النظريَّةَ لتفسير العديد من ملاحظًاتِهم حول التفاعلاتِ الكيميائيَّةِ. تأمَّلَ ما يمكنُ حدوثهُ، على المستوى الجزيئيِّ، في خطوةٍ واحدةٍ في نظام تفاعل متجانس. سنحاول أن نحلِّل خطوةً أولى مقترحةً في تفاعل التفكُّك الافتراضيِّ التالي:

$$AB + AB \rightleftharpoons A_2 + 2B$$



الشكل 3-6 في الشكل ثلاثة أنماط لتصادمات محتملة بين الجزيئات AB، إذ لا تؤدي جميع التصادمات إلى تفاعلات كيميائية.

اتجام غير مناسب



وفقًا لنظريةِ التصادم يجبُ أن يتصادمَ جزيئانِ من AB لكي يتفاعلا. فضلاً عن ذلك يجبُ أن يتصادما في اتجاهِ مناسبٍ وبكمّيَّةٍ من الطاقةِ كافيةٍ لدمج الكتروناتِ التكافؤِ وتكسيرِ روابطِ الجزيئاتِ AB. وإذا حصلَ ذلك فإن إعادةَ ترتيبِ الروابطِ سيؤدِّي إلى تكوينِ النواتجِ، جزيءٍ واحدٍ A_2 وذرَّتَينِ من B. يظهرُ في الشكل B- B نموذجُ للتصادمِ الفعّال.

إذا كان التصادمُ ضعيفًا فالجزيئانِ يرتدانِ دون أن يتغيَّرا. كما في الشكلِ 6-3ب. وكذلك يكونُ غيرَ فعَّالِ التصادمُ الحاصلُ بين جزيئاتِ متفاعلاتٍ ذاتِ اتجامٍ غير مناسبٍ، وترتدُّ الجزيئاتُ المتصادمةُ دون تفاعل، كما في الشكلِ 6-3ج.

يكوِّنُ التفاعلُ الكيميائيُّ روابطَ جديدةً بين ذَرّاتٍ معينةٍ من الجزيئاتِ المتصادمةِ. وما لم ينتجُ عن التصادم تقاربُّ بين هذه الذرّاتِ التي تكونُ في اتجام مناسب، فإن الجزيئاتِ لا تتفاعلُ. فعلى سبيلِ المثالِ، إذا حصلَ تصادمُ بين جزيءِ كلورٍ والأكسجينِ من جزيءِ أوَّل أكسيدِ النيتروجينِ فمن المتوقَّع حدوثُ التفاعلِ التالي:

$$\mathsf{NO}(g) + \mathsf{Cl}_2(g) \longrightarrow \mathsf{NOCl}(g) + \mathsf{Cl}(g)$$

ولا يحدثُ هذا التفاعلُ إذا صدمَ جزيءُ الكلورِ النيتروجينَ من الجزيء.

فلذلك، تزوِّدُنا نظريةُ التصادم هنا بتفسيرَين للسببِ الذي يجعلُ بعض التصادمات بين الجزيئاتِ المتفاعلةِ تفشلُ في إنتاج نوع جديد من النواتج. والتفسيرُ الأُوَّلُ هو أن التصادم ليس له الطاقةُ الكافيةُ، والتفسيرُ الثاني هو أن الجزيئاتِ المتصادمة ليستَ في الاتجامِ المناسب بشكل يسمحُ لها بالتفاعل فيما بينها.

طاقةُ التنشيط

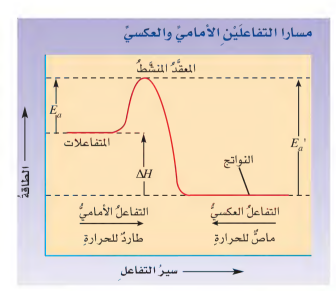
لاحظُ تفاعلَ تكوين الماءِ من غازَي الأكسجين والهيدروجين وفقًا للمعادلةِ التاليةِ: $2H_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2H_2O(l)$

إن حرارةَ التكوين مرتفعةً جدًّا: $\Delta H_f^0 = -285.8 \text{ kJ/mol}$ عند درجة حرارة $\Delta G^0 = -285.8 \text{ kJ/mol}$ ، وقيمةَ التغيُّر في الطاقةِ الحرَّةِ مرتفعةٌ هي الأخرى: $\Delta G^0 = -285.8 \text{ kJ/mol}$ فلماذا إذن لا يتَّحدُ الأكسجينُ بالهيدروجين تلقائيًّا، في لحظة مزجهما عند درجة حرارة الغرفة، لتكوين الماء؟

إِن كلاُّ من غاز الهيدروجين وغاز الأكسجين يوجدُ كجزيئاتِ ثنائيَّةِ الذرّاتِ. وعندما تتقاربُ الجزيئاتُ تتنافرُ السحبُ الإلكترونيَّةُ ولا تسمحُ بالتقاءِ الجزيئاتِ. ولحدوثِ التفاعل، يجبُّ أن تتوافر كمِّيَّةُ كافيةً من الطاقةِ الحركيَّةِ للجزيئاتِ المتصادمةِ لمزج إلكترونات التكافؤ. وبعبارة أخرى يجبُّ أن تنكسر روابطٌ هذه الأنواع من الجزيئات لكي تتكوَّنَ روابطٌ جديدةٌ بين ذرّاتِ الأكسجينِ والهيدروجينِ. إن عمليةَ تكسُّر الرابطةِ عمليَّةٌ ماصَّةُ للحرارةِ، بينما عمليَّةُ تكوُّن الرابطةِ هي عمليَّةُ طاردةٌ للحرارةِ. ومع أن العمليَّةَ النهائيَّةُ لتكوين الماءِ عمليَّةُ طاردةٌ للحرارةِ، فإن ذلك يتطلَّبُ توافرَ مقدار من الطاقةِ الابتدائيَّةِ للتغلُّبِ على قوى التنافُر التي تحصلُ بين جزيئاتِ المتفاعلاتِ لدى تقاربها، تقومُ هذه الطاقةُ الابتدائيَّةُ بتنشيطِ التفاعل.

وفورَ ابتداءِ التفاعل الطاردِ للحرارةِ تكونُ الطاقةُ المنطلقةُ كافيةً لاستمرار التفاعل بفضل تنشيط الجزيئات الأخرى. وبذلك، تبقى سرعةُ التفاعل في حالةِ تزايدٍ مستمرٍّ. ويحدِّدُ تزايدَها فقط الزمنُ اللازمُ لجسيماتِ المتفاعلاتِ كي تكتسبَ الطاقة وتبدأ التصادمَ. تعملُ الطاقةُ ذاتُ المصدر الخارجيّ، عادةً على وضع التفاعلات الطاردة للحرارة على مسار التفاعل. يظهرُ الشكلُ 6-4 مسارًا عامًّا أماميًّا لتفاعل طارد للحرارة. إن كمّيَّةَ الطاقةِ الدنيا اللازمةَ لتنشيطِ هذا التفاعل هي **طاقةُ** التنشيط activation energy المثَّلةُ بِ E_a ، وهي الحدُّ الأدنى من الطاقة اللازمة لتحويل المتفاعلات إلى معقّد منشّط.

إن التفاعلَ العكسيَّ، أي تفكُّكَ جزيئاتِ الماءِ، هو تفاعلٌ ماصٌّ للحرارة، لأن مستوى طاقة جزيئات الماء أقلُّ من مستوى طاقة جزيئات الهيدروجين والأكسجين. تحتاجٌ جزيئاتُ الماءِ إلى طاقة تنشيط أكبر قبل تفكُّكها لإعادة تكوين الأكسجين والهيدروجين. إن الطاقةَ اللازمةَ لتنشيطِ تفاعل ماصِّ للحرارةِ، المثلةَ بـ E_a في الشكل 6-4، هي أكبرُ من الطاقةِ اللازمةِ للتغيُّر الأصليِّ الطاردِ للحرارةِ. والفرقُ بين E_a و E_a يساوى التغيُّرَ في المحتوى الحراريِّ المحراريِّ التفاعل، ΔH . إن لهذا التغيُّر في الطاقةِ القيمةَ العدديَّةَ نفسَها التي لكلِّ من التفاعل الأماميِّ والتفاعل العكسيِّ، لكنَّ الإشارةَ مختلفةً.



الشكل 6-4 الفرقُ بين طاقاتِ تنشيطِ التفاعلينِ الأماميِّ والعكسى في تفاعل انعكاسي يساوي التغيّر في المحتوى الحراريِّ للتَّفَاعل، \mathring{H} . إن قيِمةً $\mathring{A}H$ تبقى هي نفسَها في كلا الاتجاهين، لكنها سالبة في الاتجاه الطارد للحرارة وموجبة في الاتجاهِ الماصِّ للحرارةِ.

المعقدُ المنشطُ

عند تصادم الجزيئات يتحولُ قسمٌ من طاقتها الحركيَّة العالية إلى طاقة كامنة داخل الجزيئات المتصادمة. وإذا تحوَّلَت كميَّة كافية من هذه الطاقة تتنشط الجزيئات ذات الاتجام المناسب، وتتكوَّن عندئذ روابط جديدة . في هذه الفترة القصيرة لتكسُّر وتكوُّن الروابط، يتكوَّن تركيب في حالة انتقاليَّة transition state وفي هذا التركيب الانتقاليِّ يبقى بعض الترابط موجودًا جزئيًّا ولا يكون مفقودًا تمامًا. والتركيب الانتقاليُّ الناتج عن التصادم الفعَال، والذي يبقى أثناء تكسُّر الروابط الأصليَّة وتكوُّن الروابط الجديدة، عن التصادم الفعَال، والذي يبقى أثناء تكسُّر الروابط الأصليَّة وتكوُّن الروابط الجديدة، يسمّى المعقد المنشَط activated complex.

لنَاخذ مثلاً تفاعلاً من خطوةٍ واحدةٍ لتفكُّكِ غازِ بروميدِ النيتروزِ BrNO الطاردِ للحرارةِ تبعًا للمعادلة التالية:

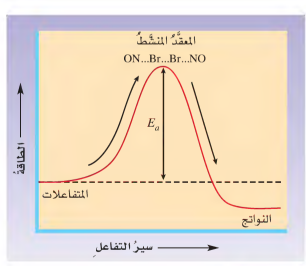
$$2BrNO(g) \rightarrow Br_2(g) + 2NO(g)$$

تنكسرُ في هذا التفاعلِ رابطتانِ من Br-N وتتكوّنُ بالمقابلِ رابطةً واحدةً من Br-Br تتكسرُ في هذا التفاعلِ رابطة Br-N طاقةً عاليةً (243 kJ/mol). أثناء التصادم الفعّالِ بين جزيئيً كسرِ رابطة Br-N يحدثُ، خلالَ فترة قصيرة ، تكسُّرُ جزئيٌّ لرابطتي Br-N وتكوُّنٌ جزئيٌّ لرابطة Br-Br، مما يكوِّنُ تركيبًا انتقاليًّا ON...Br...Br...NO يُعرَفُ بالمعقّدِ المنشَّطُ أعلى نقطة في منحنى الطاقة ، كما يظهرُ في الشكل 6-5.

يتكونُ المعقَّدُ المنشَّطُ عندما يرفعُ التصادمُ الفعّالُ الطاقاتِ الداخليَّةَ للمتفاعلاتِ الى الحدِّ الأدنى الملائم للتفاعلِ. وكما هو الأمرُ في الشكلِ 6-5 يمرُّ كلُّ من التفاعلينِ الأماميِّ والعكسيِّ خلالَ المعقَّدِ المنشَّطِ نفسِه. والرابطةُ التي انكسرتُ في المعقَّدِ المنشَّطِ للتفاعلِ الأماميِّ يجبُ أن يعادَ تكوينُها في المعقَّدِ المنشَّطِ للتفاعلِ العكسيِّ. لاحظُ أن المعقَّدُ المنشَّط للتفاعلِ العكسيِّ. لاحظُ أن المعقَّد المنشَّط للتفاعلِ العكسيِّ. لاحظ أن

تنصُّ نظريًّة الحركة الجزيئيَّة على أن سرعات الجزيئات، وبالتالي طاقاتِها الحركيَّة، تزدادُ بتزايد درجات الحرارة، وأن تزايد السرعة يسببُ تصادمات أكثرَ مما يزيدُ من عدد التفاعلات. لكنَّ الزيادة في معدَّل التفاعلات لا يعتمدُ فقط على عدد هذه التصادمات وحدَها، كما يبيئّهُ الشكلُ 6-3. يجبُ أن تحتوي التصادمات بين الجزيئات على كميَّة كافية من الطاقة لتكوين المعقَّد المنشَّط، وإلا فإن التفاعل لن يحدث. وإن رفع درجة حرارة التفاعل يعرِّضُ جزيئات التفاعل المنشيط ويزيدُ من معدَّل التفاعل.

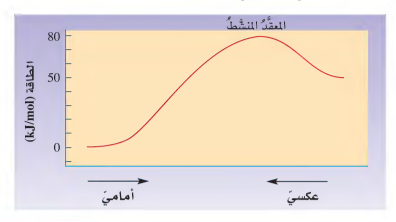
يكونُ للمعقداتِ المنشَطةِ، في مراحلُ تكونها القصيرةِ، ترابطُ جزئيٌّ. هذا الترابطُ يعدُّ حالةً وسطى لكلٌّ من المتفاعل والناتج. وقد يقومُ المعقَّدُ المنشَّطُ بإعادةِ تكوينِ الروابطِ الأصليَّةِ ثمَّ يعودُ فينفصلُ إلى جسيماتِ المتفاعل، أو قد يكونُ روابط جديدةً وينفصلُ إلى جسيماتِ الناتج. وعلى عكس الموادِّ الوسيطةِ المستقرَّةِ نسبيًّا، فإن للمعقَّدِ المنشَّط عمرًا قصيرًا جدًّا تخضعُ خلالَهُ الروابطُ لعمليَّة تكسُّر وتكوين.



الشكل 5-6 يبيّنُ الرسمُ البيانيُّ عمليَّةَ تكوينِ المعقَّدِ المنشَّطِ خلالَ التفاعلِ الغازيُّ $2BrNO(g) \rightarrow Br_2(g) + 2NO(g)$

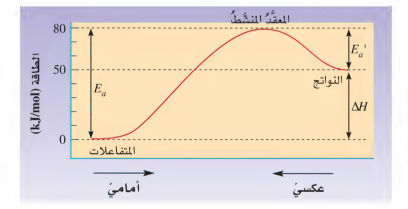
مسألةً بموذجية 6-1

 E_a ' و في الرسم التالي، وضع علامات للمتفاعلات والنواتج، و البين في الرسم التالي، وضع علامات المتفاعلات والنواتج، و ΔH المتفاعلات و ΔH E_a ثم احسب قيمَ كل من ΔH_{a} من ΔH_{a} و عمس ثم احسب قيمَ كل من أمامي



الحلّ

يقعُ مستوى طاقةِ المتفاعلاتِ دائمًا في الطرفِ الأيسر من المنحنى، ويقعٌ مستوى طاقةِ النواتج دائمًا في الطرف الأيمن من المنحنى. والتغيُّرُ في المحتوى الحراريِّ للتفاعل ΔH ، هو الفرقُ بين هذين المستويَينِ. تختلفُ طاقةُ التنشيط بين اتجاهَى التفاعل الأماميِّ والعكسيِّ، وهي أدنى طاقة لازمة لتحقيق تفاعل فعّال في كلا الاتجاهين. أما E_a فهو الفرقُ بين مستوى طاقةِ المتفاعلاتِ وطاقةِ المعقَّدِ المنشَّطِ. وأما E_a فهو الفرقُ بين مستوى طاقةِ النواتج وطاقة المعقَّد المنشَّط.



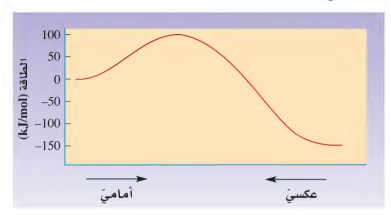
ماقةُ المتفاعلاتِ $\Delta H_{\rm plan}$ المتفاعلات المتفاعلات $\Delta H_{\text{old}} = 50 \text{ kJ/mol} - 0 \text{ kJ/mol} = +50 \text{ kJ/mol}$

ماقةٌ المتفاعلاتِ – طاقةٌ النواتجِ طاقةٌ المتفاعلات بطاقةٌ النواتج ڪ $\Delta H_{\rm subs}=0~{
m kJ/mol}$ = $0~{
m kJ/mol}$

طاقةُ المعقَّد المنشَّطِ – طاقةُ المتفاعلاتِ E_a $E_a = 80 \text{ kJ/mol} - 0 \text{ kJ/mol} = 80 \text{ kJ/mol}$

طاقةُ المعقَّد المنشَّطِ – طاقةُ النواتج E_a $E_a' = 80 \text{ kJ/mol} - 50 \text{ kJ/mol} = 30 \text{ kJ/mol}$

- تمارينُ تطبيقية 1.1. استخدم الطريقة المبيَّنة في المسألة النموذجيَّة لرسم وترميز الشكل E_a ، $\Delta H_{\rm colo}$ ، $\Delta H_{\rm colo}$ ، من: ألتالي للطاقة . احسب قيم كلّ من: أمامي
 - ب. هل التفاعلُ المبيَّنُ في الشكل البيانيِّ طاردٌ للحرارةِ أم ماصٌّ لها؟ وضِّحُ ذلك.

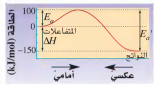


- 2. أ. ارسم ورمِّزْ شكلاً بيانيًّا للطاقة يشبهُ الشكلَ المييَّنَ في المسألة $E_a = 125 \; \mathrm{kJ/mol}$ النموذجيَّةِ للتفاعلِ الذي تكونُّ فيه قيمةُ و الطاقةِ صفرِ. $E_a'=86~{
 m kJ/mol}$ و المتاقةِ صفرِ.

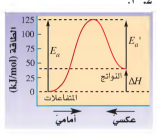
 - ب. احسبُ قيمتَّيُ $_{\rm inlo} \Delta H$ و $_{\rm amp} \Delta H$. ج. أهذا التفاعلُ طاردٌ للحرارةِ أم ماصٌّ لها؟ فسِّرُ ذلك.
 - 3. أ. ارسم ورمِّز شكلاً بيانيًّا للطاقة في التفاعل الذي يكون فيه $\Delta H = 136 \text{ kJ/mol}$ $E_a = 154 \text{ kJ/mol}$ ب. احسب طاقةَ التنشيطِ E_a ، للتفاعل العكسيِّ.

الجواب

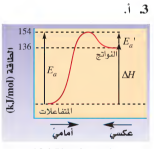
 $-150 \text{ kJ/mol} = \Delta H_{\text{obs}} . 1$ $+150 \text{ kJ/mol} = \Delta H$ $100 \text{ kJ/mol} = E_a$ $250 \text{ kJ/mol} = E_a$



 لامرارة المرارة طاقة المرارة الماقة المرارة المتفاعلاتِ أكبرُ من طاقةِ النواتج. .i .2



 $39 \text{ kJ/mol} = \Delta H_{\text{obs}}$ ب. $-39 \text{ kJ/mol} = \Delta \hat{H}$ ج. ماصّ للحرارةِ، طاقةُ النواتج أكبر من طاقة المتفاعلات



18 kJ/mol = E_a ' .ب

مراجعةُ القسم 6-1

- 1. وضِّح المقصود بكلِّ مما يلي: آليَّةُ التفاعل، طاقةُ التنشيط، المعقَّدُ المنشَّطُ.
- 2. ما العواملُ التي تحدِّدُ إمكانيَّةَ حدوثِ تفاعلِ نتيجةً لتصادم
 - 3. وضِّح العلاقة بين طاقة التنشيط وطاقة التفاعل.
 - 4. ما الفرقُ بين المعقّد المنشّط والمركّب الوسيط؟
- تفيضُ عن طاقةِ التنشيطِ. تفكيرٌ ناقد
- 6. تحليلُ معلومات: أيُّ مما يلي يتوافقُ مع معدَّلِ التفاعل الأسرع: آليَّةُ ذاتُ طاقةِ تنشيطِ قليلةٍ أم آليَّةُ ذاتُ طاقةٍ تنشيط كبيرة؟ برِّزُ إجابتك.

5. علِّلُ: لا يحدثُ تفاعلُ أحيانًا حتى وإن كان للتصادم طاقةً

القسم 6-2

مؤشراتُ الأداء

- 💿 يعرِّفُ الكيمياءَ الحركيَّةَ ويوضِّحُ شرطَي حدوثِ التفاعلِ الكيميائيِّ.
 - 💿 يوضحُ العواملَ المؤثِّرةَ في سرعةِ
- 💿 يعرِّفُ الحفَّازَ واصفًا نوعَين مختلفَين
- ا يربطُ بين رتبة التفاعل وقانون سرعة ذلك التفاعل.
 - 🛚 يستنتجُ قوانينَ سرعةِ التفاعلاتِ الكيميائيَّة.

سرعة التفاعل الكيميائي

يسمّى التغيُّرُ في تركيز المتفاعلات، خلال وحدة زمن، عند حدوث التفاعل سرعة التفاعل reaction rate. إن دراسةَ سرعةِ التفاعل تُعنى بالعوامل المؤثِّرةِ في السرعةِ، وتُعنى بالعلاقات الرياضيَّة التي تُظهرُ العلاقة بين السرعة والتركيز. يسمّى فرعُ الكيمياء الذي يُعنى بسرعة التفاعل وآليّاتِهِ الكيمياءَ الحركيَّة chemical kinetics.

العواملُ المؤتَّرةُ في السرعةِ

لحدوثِ أيِّ تفاعل، باستثناءِ تفاعل التفكُّكِ الكيميائيِّ البسيطِ، يجبُّ أن تتماسَّ الجسيماتُ فيما بينها في اتجاهِ مناسب وبطاقةِ تنشيطِ كافيةٍ. لذلك فإن سرعةَ التفاعل تعتمدُ على عدد تصادمات جسيمات المتفاعلات وعلى فاعلية هذه التصادمات. وأيُّ تغيُّر في ظروفِ التفاعل المؤثِّرةِ في عددِ التصادماتِ، أو طاقتِها أو في فاعليتِها، يؤثُّرُ في سرعةِ التفاعل نفسِها. وهنالك خمسةُ عواملَ على الأقلِّ تؤثِّرُ في سرعةِ التفاعل الكيميائيِّ.

طبيعة المتفاعلات

تختلفُ الموادُّ في ميلِها إلى التفاعل، وتتباينُ فيما بينها كثيرًا. فعلى سبيل المثالِ، يتفاعلُ الهيدروجينُ بشدَّةٍ مع الكلور في شروط تجريبيَّةٍ معيَّنةٍ. لكن الهيدروجينَ، تحت هذه الشروط نفسها، يتفاعلُ ببطء مع النيتروجين. ومن ناحية أخرى، يتَّحدُ الصوديومُ بالأكسجين بسرعة أكبر من سرعة اتحاد الحديد بالأكسجين تحت الشروط نفسها. هنالك روابطُ تنكسرُ وأخرى تتكوَّن في التفاعلاتِ. وتعتمدُ سرعةُ التفاعل على طبيعةِ المتفاعلات والروابط الكيميائيَّة المتعلقة بعمليَّة التفاعل.

المساحةُ السطحيَّةُ

يمكنُ للمخاليطِ الغازيَّةِ والجسيماتِ الذائبةِ أن تختلطَ وتتصادمَ بحرّيَّةِ. لذلك قد تحدثُ التفاعلاتُ بينها بسرعةٍ. وفي التفاعلاتِ غير المتجانسةِ، تعتمدُ سرعةُ التفاعل على مساحة سطح التماسِّ بين الموادِّ المتفاعلةِ. تتضمَّنُ التفاعلاتُ غيرُ المتجانسةِ heterogeneous reactions متفاعلات في حالتين فيزيائيتين مختلفتين. وتحدثُ هذه التفاعلاتُ عندما تتلامسُ الحالتانِ الفيزيائيَّتانِ، لذا تُعدُّ المساحةُ السطحيةُ للمتفاعل الصلب عاملاً مهمًّا في تحديد سرعة التفاعل. وإن الزيادة في المساحة السطحيَّةِ يزيدُ من سرعةِ التفاعلاتِ غير المتجانسةِ.

فمثلاً يتفاعلُ الخارصينُ الصلبُ مع محلول حمض الهيدروكلوريك لإنتاج كلوريد الخارصين وغاز الهيدروجين، وفقًا للمعادلة التالية:

 $Zn(s) + 2HCl(aq) \rightarrow ZnCl_2(aq) + H_2(g)$

يحدثُ هذا التفاعلُ على سطح الخارصين الصلب. إن مكعّبًا من الخارصين طولٌ ضلعِهِ 1 cm يمثّلُ مساحةً سطحيَّةً معرَّضةً للتفاعل مقدارُها 6 cm² 6. أما الكميَّةُ نفسُها من الخارصين، لكن بشكل مسحوق دقيق، فتزوِّدُنا بمساحة معرَّضة للتفاعل أكبر بآلاف المرات من مساحة المكعّب السطحيَّة. وبالتالي، سرعةُ التفاعل لمسحوق المادَّة الصلبة أكبرُ بكثير من سرعة تفاعل قطعة المادَّة الصلبة قبل سحقِها.

وكذلك تحترقُ قطعةٌ من الفحم الحجريِّ ببطء عندما تشتعلُ في الهواء، لكن سرعة الاحتراق تزدادُ عند تكسيرها إلى قطع صغيرة، والسببُ هو تعرُّضُ مساحات سطحية أكبرَ لعمليَّة الاحتراق. وإذا حوِّلَتَ قطعةً الفحم الحجريِّ إلى مسحوقٍ ثم أُشعلَتَ وهي معلقةٌ في الهواء فإنها تحترقُ بشكل انفجاريٍّ، وهذا ما يفسِّرُ حصولَ الانفجاراتِ في مناجم الفحم الحجريِّ.

درجة الحرارة

الزيادة يُ فدرجة الحرارة تزيدُ الطاقة الحركيَّة لجسيمات المادَّة. ويؤدِّي ذلك إلى حدوثِ عددٍ أكبرَ من التصادمات الفعّالة لدى تعرُّض المادَّة للتفاعل مع مادة أخرى. فإذا ازداد عددُ التصادمات الفعّالة تزدادُ سرعةُ التفاعل.

لكي تكونَ طاقةُ التصادم مؤثِّرةً يجبُ أن تكونَ قيمتُها مساويةً لطاقةِ التنشيطِ أو أكبرَ منها، وعند درجاتِ الحرارةِ العليا يكتسبُ عددٌ أكبرُ من الجسيماتِ طاقةً كافيةً لتكوينِ معقَّداتٍ منشَّطةٍ لدى حدوثِ التصادماتِ. لذلك، ينتجُ عن الارتفاع في درجاتِ الحرارةِ زيادةٌ في طاقةِ التصادم وفي عددِها.

أما انخفاضُ درجةِ حرارةِ نظامِ التفاعلِ فله تأثيرٌ معاكسٌ، إذ تقلُّ الطاقةُ الحركيَّةُ للجسيماتِ بحيث تتصادمُ بعددٍ أقلَّ وبطاقة أقلَّ، منتجةً تصادمات فعّالةً أقلَّ. ابتداءً من درجةِ حرارةِ الغرفةِ تتضاعفُ تقريبًا سرعةً تفاعلِ العديدِ من التفاعلاتِ الشائعةِ مع كلِّ درجةِ حرارةِ الغرفةِ تتضاعفُ تقريبًا سرعةً تفاعلِ العديدِ من التفاعلاتِ الشائعةِ مع كلِّ 10 $^{\circ}$ C) من الارتفاع في درجةِ الحرارةِ. وهذه القاعدةُ يجبُ استخدامُها بشيءٍ من الحذرِ، إذ إن الزيادةَ الحقيقيَّةَ في سرعةِ التفاعلِ المرتبطةَ بارتفاع درجةِ الحرارةِ يجبُ أن تحدَّد بالطرق التجريبيَّةِ فقط.

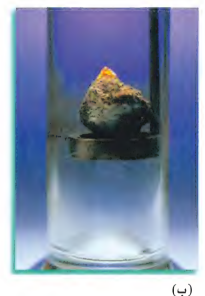
التركيز

يزيدٌ تركيزُ جزيئاتِ الأكسجينِ النقيِّ 5 مراتٍ عن تركيزِها في الهواءِ، تحت الضغطِ نفسِه. لذلك فإن الموادَّ تتأكسدُ بسرعةٍ أكثرَ في الأكسجينِ النقيِّ منها في الهواءِ. فعلى سبيلِ المثالِ، يبيِّنُ الشكلُ 6-6 أن الضوءَ المنبعث من قطعةِ الفحم المستَّنةِ في جوِّ من الأكسجينِ النقيِّ يكونُ أقوى من الضوءِ المنبعثِ من قطعةِ الفحم المستَّنةِ في الهواءِ حتى تبدأ بالاحتراقِ. إن تأكسُدَ الفحم هو من نوع التفاعلِ غير المتجانسِ الذي يكونُ فيه أحدُ المتفاعلاتِ غازًا. لا تعتمدُ سرعةُ التفاعلِ على المساحةِ السطحيَّةِ للفحمِ فقط، بل تعتمدُ ألفنا على تركيزِ المادَّةِ المتفاعلةِ، O_2 .

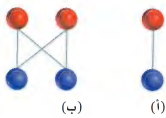
في أنظمة التفاعلات المتجانسة تعتمد سرعة التفاعل على تركيز المتفاعلات، ومن الصعب وضع معادلة رياضيَّة تربط بين السرعة والتركيز، لأن معظم التفاعلات تحدث في سلسلة متتالية من الخطوات، وإن إحدى هذه الخطوات فقط تحدِّد سرعة التفاعل. وإذا ازداد عدد التصادمات الفعّالة تزداد سرعة التفاعل. وبشكل عام يُتوقَّع زيادة في



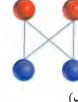
(1)



الشكل 6-6 احتراقُ الكربونِ أسرعُ في الأكسجين النقيِّ (أ) من احتراقِهِ في الهواءِ (ب) وذلك لأن تركيزَ الأكسجين (O₂) يكونُ أكبر.



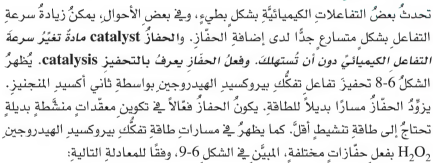


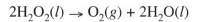


الشكل 7-6 يؤثّرُ عددُ جزيئاتِ الأنواع المتفاعلة في عدد التصادمات المحتملة، ومن ثمّ في سرعة التفاعل.

سرعة التفاعل كلما زاد تركيزُ واحد أو أكثر من المتفاعلات، كما يظهرُ في النموذج في الشكل 6-7. في نظام تفاعل مكوَّن من جزيتين، كما في الشكل 6-7 أ، يمكن حدوث وشكر تصادم واحدٍ محتمل. وإذا تكوُّنَ النظامُ من أربعةِ جزيئاتٍ، كما في الشكل 6-7 ب، يمكنُ توقُّعُ أربعةِ تصادماتِ محتمَلةِ. وبزيادةِ عددِ الجزيئاتِ تحت شروطِ ثابتةِ، يزدادُ العددُ الكلِّيُّ للتصادماتِ المحتملةِ بينها. يظهرُ الشكل 6-7 ج، د نظامَينِ من 5 جزيئاتِ و 8 جزيئات. وهذان النظامان يسمحان بـ 6 تصادمات و 16 تصادمًا محتملاً على الترتيب. من ناحية أخرى يُحدِثُ تقليلُ التركيز تأثيرًا عكسيًّا. إن التأثيرَ الحقيقيَّ في سرعة التفاعل نتيجةً لتغيُّراتِ التركيز، يجبُ أن يحدَّدَ عمليًّا.







لا يظهرُ الحفَّازُ كأحدِ النواتج النهائيَّةِ للتفاعل الذي قامَ بتسريعِه. ويمكنُ أن يشاركَ في خطوةٍ واحدةٍ من خطوات مسارِ التفاعل، ويمكنُ استعادتُهُ في خطوةٍ أخرى لاحقةٍ. في أنظمةِ التفاعلاتِ الواسعةِ النطاقِ والمكلَّفةِ يُستخلَصُ الحفّازُ ويعادُ استخدامُه. *والحفّازُ* الذي يكونُ في الحالةِ الفيزيائيَّةِ نفسِها للموادُ المتفاعلةِ والناتجةِ، في نظام تفاعل كيميائيٌّ، يسمّى الحفازَ المتجانسَ homogeneous catalyst. وعندما تختلفُ حالتهُ الفيزيائيَّةُ عن حالة المتفاعلات يسمّى الحفازُ غيرُ المتجانس heterogeneous catalyst. تستخدَمُ المعادنُ عادةً كحفّازاتٍ غير متجانسةِ. ويعزُّزُ تحفيزُ العديدِ من التفاعلاتِ من خلال امتزاز المتفاعلات على سطوح المعادن، مما يزيد من تركيز تلك المتفاعلات.



الشكل 8-8 يمكِنُ زيادةُ سرعةِ التفاعل لدى تفككِ بيروكسيدِ الهيدروجين H_2O_2 ، باستخدام الحفاز. والحفاز المستخدَمُ هنا هو ثاني أكسيدِ المنجنيز، MnO₂، وهو مادّة صلبة سوداءُ اللونِ توضعُ في كأس زجاجيّةٍ ويضاف إليها، تدريجًا وبالتنقيط، H_2O_2 من محلول H_2O_2 . يتفكُّكُ من محلول 30% بسرعة إلى O_2 و H_2O و كلٌ من و $m H_2O$ على شكل غاز، لأن الطاقة $m O_2$ المنطلقة من التفاعل تسبِّبُ تبخَّرَ معظم الماءِ المتكونِ.

 $E_a = 75$ بدون حفّان بوجود بوجود حفّان بوجود بوجود

الشكل 9-6 يمكنُ تقليلُ طاقةِ تنشيطِ تفاعل كيميائيًّ بإضافةِ حفَّازٍ مناسبٌ.

قوانينُ سرعةِ التفاعلاتِ

تحدَّدُ العلاقةُ بين سرعةِ تفاعلٍ وبين تركيزِ أحدِ المتفاعلاتِ عمليًّا من خلال تثبيتِ تراكيزِ المتفاعلاتِ الأخرى ودرجةِ حرارةِ النظام، ثم بقياس سرعةِ التفاعلِ بوجودِ تراكيزَ مختلفةٍ للمتفاعلِ المعنيِّ. ستكشفُ سلسلةٌ من هذه التجاربِ المختبريَّةِ كيف يؤثِّرُ تركيزُ كلِّ متفاعل على سرعةِ التفاعل.

يتفاعلٌ غازُ الهيدروجين مع أحادي أكسيد النيتروجين عند ثبات الحجم ودرجة حرارة مرتفعة وثابتة، وفقًا للمعادلة التالية:

$$2\mathrm{H}_2(g) + 2\mathrm{NO}(g) \to \mathrm{N}_2(g) + 2\mathrm{H}_2\mathrm{O}(g)$$

حيث يتمُّ إنتاجُ mol 3 من الناتجينِ الغازيَّينِ من mol 4 من المتفاعلَينِ الغازيَّينِ. لهذا يأخذُ ضغطُ النظام في الانخفاض تدريجيًّا مع حدوثِ التفاعلِ. وبذلك، يمكنُ تحديدُ سرعةِ التفاعلِ بقياس تغيَّرِ الضغطِ في الوعاءِ، مع مرورِ الوقتِ.

افترضَ أن سلسلةً من التجارب أُجريتَ باستخدام التركيز الابتدائيِّ نفسِهِ لأحادي السيد النيتروجين، لكن مع تراكيزَ ابتدائيةِ مختلفة للهيدروجين، ووُجدَ أن سرعة التفاعل الابتدائيَّة تتغيَّرُ طرديًّا مع تركيزِ الهيدروجين، بحيثُ تتضاعفُ السرعةُ بتضاعفِ تركيزِ الابتدائيُّ بتضاعفِ تركيزِ الابتدائيُّ بتضاعفُ التركيزِ الابتدائيُّ تتضاعفُ الشرعةُ التفاعل إلى ثلاثةِ أمثالِ التركيزِ الابتدائيُّ تتضاعفُ سرعةُ التفاعل إلى ثلاثةِ أمثالِ السرعةِ الابتدائيُّةِ، وهكذاً. عندها إذا مثَّت

سرعةَ التفاعل، ومثَّلَتَ $[H_7]$ تركيزَ الهيدروجين بـ mol/L، تصبحُ العلاقةُ الرياضيَّةُ Rبين السرعة والتركيز كما يلي:

$R \propto [H_2]$

الرمزُ م يشيرُ إلى التناسبِ.

لنفترض الآن أننا ثبَّتنا تركيزَ الهيدروجينِ الابتدائيُّ كما هو، وغيَّرُنا تركيزَ أحادي أكسيدِ النيتروجينِ الابتدائيِّ. سنجدُ أن سرعةَ التفاعل الابتدائيَّةَ تزدادُ أربعةَ أمثال لدى مضاعفة تركيز NO، وتصبحُ 9 أمثالِ السرعةِ الابتدائيَّةِ لدى زيادةِ تركيز NO إلى 3 أمثال التركيز الابتدائيِّ. لذلك، فإن سرعةَ التفاعل تتناسبُ طرديًّا مع مربَّع تركيز أحادى أكسيد النيتروجين، كما هو موضَّحٌ بالتناسب التالي:

$R \propto [NO]^2$

وحيثُ إن R يتناسبُ طرديًّا مع $[H_2]$ و $[H_0]$ فإنه يتناسبُ طرديًّا مع حاصل ضربهما أيضًا.

$R \propto [\mathrm{H}_2][\mathrm{NO}]^2$

وبوضع علامةِ المساواةِ، بدلاً من رمز التناسب، يُعتمَدُ ثابتُ تناسبِ k فتصبحُ الصيغةُ بشكل معادلةٍ، كالتالي:

$R = k[H_2][NO]^2$

تسمّى المعادلةُ التي تربطُ بين سرعة التفاعل وتركيز المتفاعلات قانونَ السرعة rate law لذلك التفاعل. يطبَّقُ هذا القانونُ على تفاعلاتِ معيَّنةٍ، عند درجةٍ حرارةٍ معيَّنة، وإن أيَّ ارتفاع في درجة الحرارة يزيدُ سرعة التفاعل في معظم التفاعلات الكيميائيَّةِ. تزدادُ قيمةُ k عادةً بارتفاع درجاتِ الحرارةِ، إلا أن العلاقةَ بين سرعةِ التفاعل والتركيزِ تبقى تقريبًا دون تغيُّرٍ بشكل دائم.

استخدامُ قانون السرعة

يمثَّلُ قانونُ سرعةِ التفاعلِ بشكلِ عامٌّ بالمعادلةِ الرياضيَّةِ التاليةِ:

$R = k[A]^n[B]^m$

حيثٌ يُرمزُ إلى سرعةِ التفاعلِ بـ R، ويرمزُ إلى ثابتِ السرعةِ النوعيَّةِ بـ k، ويمثِّلُ كلُّ من [A] و [B] التركيزين المولاريّين للمتفاعلين. وتتمثّلُ الأسسُ التي يُرفعُ إليها التركيزان ب n و m. وقانونُ السرعةِ قابلُ للتطبيقِ في تفاعلاتٍ معيَّنةٍ تحت شروطٍ معيَّنةٍ ثابتةٍ، ويجبُ تحديدُهُ من خلال بيانات عمليَّة فقط.

n فقيمةُ order لذلك المتفاعل. فقيمةُ الرّبة والمناك المتفاعل. فقيمةُ الأسُّ الذي يُرفعُ إليه تركيزُ المتفاعل يسمّى الرّبة هي رتبةُ المتفاعل A، فيقالُ عن التفاعل: إنه برتبةِ n في الأسِّ عن قيمةِ الأسِّ الله عن قيمةِ الأسّ m: إن التفاعلَ في [B] هو برتبةِ m. تكونُ الرتبةُ أو الأسُّ (n أو m) إما عددًا صحيحًا mصغيرًا أو صفرًا. ورتبةُ 1 للمتفاعل تعني أن سرعةَ التفاعل تتناسبٌ طرديًّا مع تركيز ذلك المتفاعل، وإن رتبةَ 2 تعني أن سرعةَ التفاعلِ تتناسبٌ طرديًّا مع مربَّع تركيزِ ذلك المتفاعل.

الكيمياء تطبيقياً

المتفحّرات

في فترة وجيزة من الثانية ينتهي التفاعلُ التفجيريُّ لمادَّةِ مثل النيتروجليسيرين، أو ثلاثي نيترو التولوين (TNT)، أو الديناميت. هذه الموادُّ هي في الأساس موادُّ عضويّة تحتوى غالبًا على ذرّاتِ الكربون والهيدروجين والأكسجين والنيتروجين مرتبطة بروابط ضعيفة نسبيًّا. ولدى حصول عمليَّة التفجير تتعرُّضُ المادُّةُ المتفجرةُ إلى انحلالِ سريع جدًّا. وتتفاعلُ العناصرُ الناتجةُ NO_2 ، CO_2 ،CO ، N_2 الـ أغازات الـ التى ترتبط جزيئاتها الصغيرة بروابط أقوى من الروابط في مكونات المادُّةِ الأصليَّةِ. وبذلك، تتحرَّرُ كمِّيَّةُ هائلة من الطاقة. بالإضافة إلى ذلك، يسبِّبُ التكوُّنَ المفاجئُ للغازِاتِ زيادة هائلة في الضغطِ تشكلُ قوَّةُ كبيرةً كافيةً لتدمير الأبنيةِ المرادِ إزالتُها، أو لتكسير الصخور من أجل شقِّ الطرقِ وغيرهاً. وإن رتبة صفر تعني أن السرعة لا تعتمدُ على تركيزِ المتفاعلِ. ويسمّى مجموعُ رتبِ المتفاعلاتِ كلّها رتبة التفاعل order of the reaction أو الرتبة الكلّيّة لتفاعل بعض فالرتبة الكلّيّةُ للتفاعل تساوي مجموعَ رتبِ المتفاعلينِ، أو m+n. وتجدُ فيما يلي بعض الأمثلةِ التي توضحُ قوانينَ السرعةِ. وهي قوانينُ تمَّ التوصُّلُ إليها من خلال التجاربِ. تتضمَّنُ بعض هذه التفاعلاتِ أكاسيدَ النيتروجينِ، وهي غازاتٌ نشطةُ جدًّا تساهمُ في تكوينِ سُحُبِ الدخانِ الضبابيَّةِ التي تلفُّ سماءَ المدنِ الصناعيَّةِ، كما يظهرُ في الشكلِ 10-6.

$$3{
m NO}(g)
ightarrow {
m N}_2{
m O}(g) + {
m NO}_2(g)$$
 $R = k[{
m NO}]^2$ رتبةً ثانيةً ثانية ثانية $R = k[{
m NO}]^2$ $R = k[{
m NO}_2]^2$ $R = k[{
m H}_2{
m O}_2]$ $R = k[{
m H}_2{
m O}_2]$

من المهمِّ أن تعرفَ أن الرتبَ في قانونِ السرعةِ قد تطابقُ المعاملاتِ في المعادلةِ الموزونةِ وقد لا تطابقُها. يجبُ تحديدُ هذه الرتبِ من بياناتِ التجربةِ العمليَّةِ.

ثابتُ السرعةِ النوعيَّةِ

إِن ثابتَ السرعةِ النوعيَّةِ (k) هو ثابتُ التناسبِ الذي يربِطُ سرعةَ تفاعل معيَّن بتركيزِ المتفاعلاتِ. ومن المهمِّ تذكُّرُ ما يلي حول قيم k:

- . عند معرفةِ رتب (أسس) التفاعل، يجبُ تحديدٌ قيمةِ k من بياناتِ التجربةِ العمليَّةِ.
- وإن قيمة k خاصةً بتفاعل معيَّن، و k لها قيمٌ مختلفةً في تفاعلات أخرى، حتى وإن أُجرِيَتُ تحت الشروط نفسِها.
 - 3. تعتمدُ وحدةُ k على الرتبةِ الكلِّيَّةِ للتفاعل.
- 4. لا تتغيَّرُ قيمةً k بتغيُّرِ قيم تراكيزِ المتفاعلاتِ أو النواتج. لذلك، تبقى قيمةً k لذلك التفاعل دون تغيير خلال التفاعل، ولا تتغيَّرُ مع الوقت.
- 5. تحدَّدُ قيَمةُ k للتفاعلِ عند درجة ِ حرارةٍ معيَّنةٍ. فإذا ارتفعَتْ درجة عرارةِ التفاعلِ تزدادُ قيمة k.
 - $oldsymbol{6}$. إن قيمةً k تتغيَّرُ (تصبحُ أكبرَ) بوجودِ الحفاذِ.



الشكل 6-10 سُحُبٌ من الهواءِ الملوَّثِ، تُعرفُ بالضَّبَخان (ضباب + دخان) تلفُّ سماءَ المدينةِ. الضَّبَخانُ شائعٌ في المناطق الصناعيَّةِ، حيث تُطلقُ في الهواءِ غازاتٌ ودقائقُ جسيميَّةٌ عاليةُ النشاطيَّةِ.

مسألة بموذجية 6-2

لقياس السرعةِ الابتدائيَّةِ للتفاعل التالي أُجريَتْ ثلاثُ تجاربَ مختبريَّةٍ تحت شروطٍ متماثلةٍ.

$$2\text{HI}(g) \rightarrow \text{H}_2(g) + \text{I}_2(g)$$

وكانت نتائجُ التجارب الثلاث كالتالى:

السرعة (M/s)	[HI](M)	التجربة
1.1×10^{-3}	0.015	1
4.4×10^{-3}	0.030	2
9.9×10^{-3}	0.045	3

اكتب قانونَ سرعة التفاعل. جد قيمةَ ثابتِ السرعة النوعيَّةِ ووحداتِه.

الحلّ

- .n إِن صيغةَ قانونِ السرعةِ العامِّ لهذا التفاعلِ هي $R=k[\mathrm{HI}]^n$. يلزمُنا أن نستنتجَ قيمةَ الأسِّ حلّلُ
- جدٌ نسبةً تركيزَي المتفاعل بين تجربتَين، مثل 1 و 2، $\frac{[\mathrm{HI}]_2}{[\mathrm{HI}]_1}$. ثم جدٌ كيف تؤثّرُ نسبةُ التركيزِ على نسبةِ السرعةِ ، $\frac{R_2}{R_1}$
 - $4.0 = \frac{4.4 \times 10^{-3} \text{ M/s}}{1.1 \times 10^{-3} \text{ M/s}} = \frac{R_2}{R}$: نسبةُ التركيزِ: $2.0 = \frac{0.030 \text{ M}}{0.015 \text{ M}} = \frac{[\text{HI}]_2}{[\text{HI}]_1}$: نسبةُ التركيزِ

لذلك، عندما يتضاعفُ التركيزُ (يُضرَبُ في المعامل 2) تزدادُ السرعةُ إلى 4 أمثال (يُضرَبُ في المعامل 4)، أو $R = k[HI]^2$ فيصبحُ القانونُ 22.

لإيجادِ قيمةِ k، يمكنننا إعادةٌ ترتيبِ قانونِ السرعةِ وتعويضٌ القيمِ المعلومةِ لأيِّ تجربةٍ من التجاربِ. عوِّض وفقًا للقيم في التجربة 1:

$$k = \frac{R}{[\text{HI}]^2} = \frac{1.1 \times 10^{-3} \text{ M/s}}{(0.015 \text{ M})^2} = 4.9 \text{ M}^{-1} \text{s}^{-1}$$

بمقارنة التجربتين 1 و 3 في الجدول، نرى أنه عند تضاعف [HI] إلى ثلاثة أمثال القيمة الابتدائيَّة تزدادُ السرعةُ إلى تسعةِ أمثالِ السرعةِ الابتدائيَّةِ أي 32. يؤكِّدُ هذا التغيُّرُ في السرعةِ أن الرتبةَ هي 2. يمكنُ حسابُ قيمةِ k نفسِها من أيِّ تجربةٍ أخرى. فلذلك يكونُ قانونُ السرعةِ وقيمةٌ k صحيحيّن.

قيِّمْ

- $0.2~{
 m M}$ يساوي $A\to C$ كان التركيزُ الابتدائيُّ لـ A يساوي $A\to C$ كان التركيزُ الابتدائيُّ لـ Aالجواب $k[A]^2 = 1$. السرعة وسرعةُ التفاعل M/s .1.0 وبمضاعفةِ [A] ازدادَتَ سرعةُ التفاعل بمقدار 4.0 M/s. حدِّدُ قانونَ السرعةِ للتفاعل.
 - ي أُوجِدَ أَن قَانُونَ سرعةِ تَفاعل معيَّن هو $R = k[X]^3$ ما المعامِلُ الذي $R = k[X]^3$ 27 **.2** تزدادُ بموجبهِ السرعةُ، علمًا أن $[\check{X}]$ قد تضاعفَ إلى ثلاثةِ أمثالِ التركيز الابتدائيج

مسألةً نموذجية 6-3

الحلّ حلّلْ

خطًط

قيِّمْ

2

أُجريَتْ ثلاثُ تجاربَ عمليَّةٍ لقياسِ السرعةِ الابتدائيَّةِ للتفاعلِ.

$$A + B \rightarrow C$$

كانتِ الظروفُ متماثلةً في التجاربِ الثلاثِ، باستثناءِ تراكيزِ المتفاعلاتِ التي كانتُ متغيَّرةً. والنتائجُ كانتُ كما يلي:

السرعة (M/s)	[B](M)	[A](M)	التجربة
8.0×10^{-8}	2.4	1.2	1
4.0×10^{-8}	1.2	1.2	2
7.2×10^{-7}	2.4	3.6	3

اكتب قانونَ السرعةِ للتفاعل، ثم جد قيمة ثابتِ السرعةِ النوعيَّةِ ووحداتِهِ.

m ي $R=k[{ m A}]^n$. نحتاجٌ أن نستنتجَ فيمتّي الأسّيّنِ $R=k[{ m A}]^m$	إن صيغةَ قانونِ السرعةِ العامِّ لهذا التفاعلِ هي
--	--

جدٌ نسبةَ تركيزَي المتفاعلَينِ في التجربتَين اللتينِ لهما [A] نفسُها و [B] مختلفةٌ. ثم جدٌ كيف تؤثِّرُ هذه النسبةُ في نسبةِ السرعةِ $\frac{R_1}{R_2}$ ، ومن نسبةِ السرعةِ هذه يمكنُنا إيجادٌ قيمةِ m. وبطريقةٍ مماثلةٍ لمقارنةِ التجربتَينِ اللتَينِ لهما [B] نفسُها و [A] مختلفة يمكنُنا إيجادٌ قيمةِ n.

أولاً: قارن التجربتين 1 و 2 اللتين تشتركان في [A] نفسِها لإيجاد قيمة m:

$$2.0 = rac{8.0 imes 10^{-8} \; ext{M/s}}{4.0 imes 10^{-8} \; ext{M/s}} = rac{R_1}{R_2}$$
نسبةُ التركيزِ: $2.0 = rac{2.4 \; ext{M}}{1.2 \; ext{M}} = rac{[ext{B}]_1}{[ext{B}]_2}$ نسبةُ التركيزِ:

لذلك، عندما يتغيَّرُ تركيزُ B بمعامِلِ B، تتغيَّرُ االسرعةُ بمعامِلِ C، أو D، لذا D والتفاعلُ هو من الرتبةِ الأولى في D الأولى في D الأولى في D

ثم قارنِ التجربتَينِ 1 و 3 اللتينِ تشتركانِ في [B] نفسِها لإيجادِ قيمةِ n:

$$9.0 = rac{7.2 imes 10^{-7} \, \mathrm{M/s}}{8.0 imes 10^{-8} \, \mathrm{M/s}} = rac{R_3}{R_1}$$
نسبةُ التركيزِ: $3.0 = rac{3.6 \, \mathrm{M}}{1.2 \, \mathrm{M}} = rac{[\mathrm{A}]_3}{[\mathrm{A}]_1}$ نسبةُ التركيزِ:

لذلك، عندما يتغيَّرُ تركيزُ A بمعامل 3، تتغيَّرُ السرعةُ بمعاملِ 9 أي 3². لذلك n=2. والتفاعلُ هو من الرتبةِ الثانيةِ في A. يصبحُ قانونُ السرعةِ $R=k[A]^2[B]$.

لإيجادِ قيمةِ k، يمكننا إعادةُ ترتيبِ قانونِ السرعةِ وتعويضُ القيمِ المعلومةِ لأيِّ من التجارب. عوِّض وفقًا للقيم عِيْ التجاربةِ 1:

$$k = \frac{R}{[A]^2[B]} = \frac{8.0 \times 10^{-8} \text{ M/s}}{(1.2 \text{ M})^2 (2.4 \text{ M})} = 2.3 \times 10^{-8} \text{ M}^{-2} \text{s}^{-1}$$

يمكنُ حسابُ قيمةِ k نفسِها من بياناتِ أيِّ تجربةٍ أخرى. إن قانونَ السرعةِ وقيمةَ k صحيحان.

قوانينُ السرعةِ ومسارُ التفاعل

تعتمدُ معادلةً قانونَ السرعةِ على آليَّةِ التَفاعلِ وبالنسبةِ للتفاعلِ الذي يحدثُ في خطوةٍ واحدةٍ تتناسبُ سرعةُ التفاعلِ في هذه الخطوةِ طرديًّا مع ناتج ضرب تراكيزِ المتفاعلاتِ للذلك التفاعلِ، حيث يُرفَعُ كلُّ من التراكيزِ إلى معاملِ المتفاعلاتِ، للذلك التفاعل معاملِ المتفاعلاتِ، stoichiometric coefficient . افترضٌ، على سبيلِ المثالِ، أن جزيئًا واحدًا من الغازِ A تصادم مع جزيءٍ من الغازِ B، فكونا جزيئين من المادةِ الغازيةِ C، وفقًا للمعادلةِ التالية:

$$A + B \leq 2C$$

يفيدٌ ذلك أن جسيمًا واحدًا من كلِّ متفاعل اشترك في كلِّ تصادم. لهذا تؤدِّي مضاعفةٌ تركيزِ كلِّ من المتفاعلين إلى مضاعفة سرعة التصادم. وستتضاعف كذلك سرعة التفاعل لهذه الخطوة تناسبًا طرديًّا مع تركيزي A و B. فيكون قانون السرعة للتفاعل الأماميِّ:

$$R_{\rm palai} = k_{\rm palai} \; [{\rm A}][{\rm B}]$$

لتكوين C لتنفترض الآن أن التفاعلَ انعكاسيًّ. في الخطوةِ العكسيَّةِ يجبُ أن يتفكَّكَ جزيئا C لتكوين الجزيئين C و C أو C C الجزيئين C و C أو C الجزيئين C و C أو C التكوين C التكوين التكوين C و C أو C التكوين C التكوين C التكوين C أو C التكوين C التكوين

لذلك، فإن سرعةَ التفاعلِ العكسيِّ هذه تتناسبُ طرديًّا مع $[C] \times [C]$ ويصبحُ قانونُ السرعةِ للتفاعلِ العكسيِّ كالتألي: $[C]^2$ عكسي السرعةِ للتفاعلِ العكسيِّ كالتألي: $[C]^2$

الأسُّ الذي يُرفعُ إليه التركيزُ المولاريُّ لكلِّ متفاعل في قانون السرعة السابق يطابقُ أو يساوي معامل المتفاعل في المعادلة الكيميائيَّة الموزونة. وتبقى هذه العلاقةُ واردةً ما دام التفاعلُ يتبعُ مسارًا من خطوة واحدة. وهذا يعني أن التفاعلَ يحدثُ في المستوى الجزيئيِّ، تمامًا كما هو مكتوبٌ في المعادلة الكيميائيَّة.

أما إذا سلكَ التفاعلُ الكيميائيُّ مسارًا من عدَّةِ خطواتٍ، فقانونُ السرعةِ ستحدِّدُهُ الخطوةُ الأبطأ، لأن سرعةَ التفاعلِ فيها هي الأقلُّ. خطوةُ السرعةِ الأبطأ تسمَى الخطوةَ الخطوةُ السرعةِ الأبطأ تسمَى الخطوةَ المحدِّدةَ لسرعةِ rate-determining step التفاعل.

تأمَّلُ تفاعلَ ثنائي أكسيدِ النيتروجينِ مع أحادي أكسيدِ الكربونِ:

$$NO_2(g) + CO(g) \rightarrow NO(g) + CO_2(g)$$

يعتقدُ أن هذا التفاعلَ هو عمليَّةُ ذاتُ خطوتَين، وتتمثَّلُ بالآليَّةِ التاليةِ:

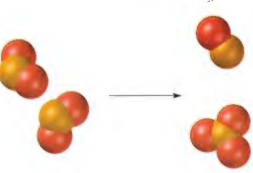
الخطوةُ 1:
$$NO_2 + NO_2 \rightarrow NO_3 + NO$$
 بطيء $NO_3 + CO \rightarrow NO_2 + CO_2$ بطيء الخطوةُ 2: $NO_3 + CO \rightarrow NO_2 + CO_2$

ي الخطوة الأولى، المبيَّنة في الشكل 6-11، يتصادمُ جزيئان من NO_2 لتكوين المركَّب الوسيط NO_3 . يتصادمُ هذا الجزيءُ بدورِهِ مع جزيء NO_3 فيتفاعلان بسرعة لتكوين جزيء واحد من كلِّ من NO_3 و NO_3 . تكونُ الخطوةُ الأولى أبطأ الخطوتين، وتكونُ بذلك الخطوة المحدِّدة للسرعة ويمكنُنا كتابةُ قانون السرعة من هذه الخطوة التي لها جزيئان من NO_3 كمتفاعلين.

$$R = k[NO_2]^2$$

لا يشملُ قانونُ السرعةِ [CO]، لأن CO يتفاعلُ بعد الخطوةِ المحدِّدةِ للسرعةِ، ولا يؤثِّرُ في السرعةِ.

الشكل 11-6 يمثّلُ هذا الرسمُ الخطوةَ الأولى لتفاعلِ ثنائي أكسيدِ النيتروجينِ مع أحادي أكسيد الكربونِ. لاحظ تكوينَ المركبِ الوسيطِ NO_3 بعد تصادم جزيئين من NO_2 .



 $2NO_2 \rightarrow NO_3 + NO$

سألةٌ نموذجية 6-4

يتفاعلُ غازُ ثنائي أكسيد النيتروجين مع غاز الفلور وفقًا للمعادلةِ التاليةِ:

$$2NO_2(g) + F_2(g) \rightarrow 2NO_2F(g)$$

والآليَّةُ المفترضةُ لهذا التفاعل هي؛

الخطوةُ $NO_2 + F_2 \rightarrow NO_2F + F$ (بطيء)

(سریع) $F + NO_2 \rightarrow NO_2F$ (سریع)

عين الخطوة المحدِّدة للسرعة واكتب قانونَ السرعة الملائم.

إذا جمعنا هاتين الخطوتَين يُحذفُ المركَّبُ الوسيطُ، F، وتبقى المعادلةُ الأصليَّةُ. الخطوةُ الأولى هي الخطوةُ الأبطأ، وتعتبرُ الخطوة المحدِّدة للسرعة. يمكنننا الآن كتابةُ قانون السرعةِ من هذه الخطوةِ.

 $R = k[NO_2][F_2]$

سألة نموذجية 6-5

الحلّ

يحدثُ تفاعلٌ بين المتفاعلَين X و Y بآليَّة الخطوة الواحدة:

 $X + 2Y \rightarrow XY$

اكتب قانونَ سرعة هذا التفاعل، ثم حدُّد تأثيرَ كلِّ مما يلي في سرعةِ التفاعل:

أ. مضاعفة تركيز X

ب. مضاعفة تركيز Y

ج. استخدام ثلث تركيز Y

الحلّ

بما أن المعادلة تمثِّلُ آليَّة الخطوةِ الواحدةِ، فإنه يمكنُ كتابةُ قانونِ السرعةِ من المعادلةِ (وإلا تعذرَّتُ كتابتُه). تتناسبُ السرعةُ طرديًّا مع تركيز X، المتفاعل ذي المعاملِ 1 في المعادلةِ. كما أن السرعةَ ستتناسبُ طرديًّا مع $R = k[X][Y]^2$ مربَّع تركيز Y ذي المعامل 2 في المعادلة، Y

 $(R = k[2X][Y]^2)$ أ. مضاعفةُ تركيز X تضاعف السرعة

 $(R = k[X][2Y]^2)$ ب. مضاعفةُ تركيز Y تضاعفُ السرعةَ إلى أربعةِ أمثالِها

 $(R=k[X][rac{1}{3}\;Y]^2)$. استخدامٌ ثلثِ تركيزِ Y يقلِّلُ السرعةَ إلى تسعِ قيمتِها الابتدائيَّةِ

تمارينُ تطبيقية 1. وُجدَ أن سرعةَ التفاعلِ الافتراضيِّ بين L و M تتضاعفُ لدى مضاعفةِ تركيز L، وتزدادٌ إلى 4 أمثالِها لدى مضاعفةِ تركيز M. اكتبُ قانونَ

سرعة هذا التفاعل.

2. عند درجة حرارة أقلَّ من 498 K، يحدثُ التفاعلُ التالى: $R = k[NO_2]^2$.2

 $NO_2(g) + CO(g) \rightarrow CO_2(g) + NO(g)$

مضاعفةُ تركيز NO₂ تزيدُ سرعةَ تكوين CO₂ إلى أربعة أمثال السرعة الابتدائيَّة، إذا بقى تركيزُ CO ثابتًا. لكنَّ مضاعفة تركيز CO ليستُ ذاتَ تأثير في سرعة تكوين ${\rm CO}_2$. اكتب قانون سرعة هذا التفاعل.

الحواب

 $R = k[L][M]^2$.1



نشاط عملي

العواملُ المؤثِّرةُ في سرعةِ التفاعلِ العواملُ المؤثِّرةُ في سرعةِ التفاعلِ

ضع النظارة الواقية والمريول



المواد

- لهبُّ بنزن
- رمادُ الورق
- شريطٌ رقيقٌ من النحاس
- مخبارٌ مدرَّجٌ سعة ML 10 أ
 - شريطُ مغنيسيومَ
 - عودٌ ثقابٍ
 - مشبكُ ورقٍ
 - ورقُ تنعيم ِ
- صوف مديّد (سلك الجلي)
 - مكعّبانِ من السكّرِ
 - خلُّ أبيضُ
 - شريطٌ خارصين
- 6 أَنابيبُ اختبارٍ mm 150× 16 • ملاقطُ

- كيف تؤشِّرُ أنواعُ المتفاعلاتِ ومساحتُها السطحيَّةُ وتركيزُها ووجودُ الحفَّازاتِ في سرعةِ التفاعل؟

الطريقة

السؤال

- أَزلُ جميعَ الموادِّ القابلةِ للاشتعالِ من منطقةِ العملِ، ضع النظّارةَ الواقيةَ والبسُ مريولَ المختبرِ، سجّلُ نتائجَكَ في جدولِ البياناتِ.
- 1. أضف ً 10 mL من الخلِّ إلى كلِّ من أنابيب الاختبار الثلاثة. أضفاً إلى أحد هذه الأنابيب قطعةً من شريط المغنيسيوم طولُها 3 cm أضفاً إلى الأنبوب الثاني قطعةً من شريط الخارصين طولُها 3 cm وأضفا إلى الخارصين طولُها 3 cm وأضفا إلى النجاس طولُها 3 cm (تأكدُ من أن النحاس طولُها العرضُ نفسُه) وإذا لزمَ الأمرُ، نظّف هذه الأشرطة بحكّها بورق تنعيم حتى تلمع.
- 2. استخدم الملقط لتمسيك مشبك الورق. عرض المشبك للهب بنزن لمدَّة 30 ثانية. كرر ذلك مستخدمًا كرة من سلك الجلّى قطرُها 2 cm

- 3 أضف إلى الأنبوب الأوَّلِ 10 mL من الخلِّ، وأضف إلى الثاني 5 mL من الخلِّ مع 5 mL من الماء، وأضف إلى الأنبوب الثالث 5 mL من المخلِّ الأنبوب الثالث 2.5 mL من الخلِّ و للم 7.5 من الماء، أضف إلى كلِّ من الأنابيب الثلاثة قطعة من شريط المنيسيوم طولُها 3 cm
- 4. استخدم المُلقط لتمسك مكعَّب سكَّر. حاول إشعال المكعَّب بعود ثقاب. ثم حاول إشعاله باستخدام لهب بنرن. افرك برماد الورق مكعَّبًا ثانيًا، ثم حاول إشعاله بعود ثقاب.

المناقشة

- ما العواملُ المؤشِّرةُ في السرعةِ، في كلِّ خطوةٍ من خطواتِ طريقةِ العمل؟
- ما النتائجُ التي نجمتُ عن كلِّ خطوةٍ ؟
 وكيف تفسِّرُ كلُّ نتيجةٍ ؟

مراجعةُ القسم 6-2

- 1. ماذا يُدرَّسُ في فرع الكيمياء المسمّى الكيمياء الحركيَّة؟
- 2. ما العواملُ التي تؤثِّرُ في سرعةِ التفاعلاتِ الكيميائيَّةِ؟
- 3. ما الحفّازُ؟ وضِّحُ تأثيرَ الحفّاز في سرعةِ التفاعلاتِ الكيميائيَّةِ. كيف يؤثِّرُ الحفّازُ في طاقةِ التنشيطِ اللازمةِ لحدوثِ تفاعل كيميائيً معيَّن؟
- 4. ما المقصودُ بقانونِ السرعةِ لتفاعل كيميائيُّ؟ وضِّحِ الشروطُ التي يُكتبُ بناءً عليها قانونٌ السرعةِ من المعادلةِ الكيميائيَّةِ.

تفكيرٌ ناقد

5. ربطُ أفكار: مستخدمًا أفكارَ الكيمياءِ الحركيَّةِ، فسِّرِ الغرضَ من تبريدِ الطعامِ.



المحوِّلاتُ الحضَّازةُ

قد لا تحتاج إلى النظرِ أبعد من الطريقِ التي بجوارِ بيتِك لتلاحظ مثالاً حيًّا على عمليَّة الحفزِ غير المتجانسة. فالمحوِّلُ الحفّازُ هو جزءٌ مهمٌّ من نظام الطردِ في المركباتِ التي تستخدمُ الحفّازاتِ المعدنيَّة لاختزال الملوِّناتِ الغازيَّة الضارةِ.

في محرِّكِ السيارةِ، تتعرَّضُ جزيئاتُ الهيدروكربون في الجازولين أوفي وقود الديزل إلى تفاعل احتراق مع أكسجين الهواء لتكوين ثنائى أكسيد الكربون، CO2، وبخار الماءِ. ويلزمُ هنا ضبطُ النسبةِ الاتحاديَّةِ الصحيحةِ بين الوقودِ والأكسجين كي يحترقَ الوقودُ بشكل تامِّ في التفاعل. وتتكوَّنُ نواتجُ تفاعل إضافيَّةُ عندما لا يتوافرُ ما يكفى من الأكسجينِ أو فائضٌ منه. ومن هذه النواتج أحادى أكسيد الكربون، CO، ومركّباتُ NOx من أمثال أحادى أكسيد النيتروجين، NO، وثنائي أكسيد النيتروجين، NO، وهنالك أيضًا بقيَّةُ من وقودٍ غير محترق يُعرفُ بالمركّباتِ العضويَّةِ المتطايرةِ .(VOC)

تنظِّمُ اتفاقيَّةُ الهواءِ النظيفِ، المبرمةُ عام 1995، انبعاثاتِ مركَّباتِ CO و NOcs و NOCs. ومن دونِ المحوِّلِ الحفَّازِ تبعثُ السيارةُ جميعَ النواتجِ الثانويَّةِ الناتجةِ عن الاحتراقِ غير التامِّ الثانويَّةِ الناتجةِ عن الاحتراقِ غير التامِّ الى الجوِّ. وعدا كونِ هذه الموادِّ ضارةً فإن مركَّباتِ NO و CO و VOCs تتفاعلُ مع ضوءِ الشمس لتكوين الأوزونِ 0_0 . ويض طبقاتِ الجوِّ السفلى يشكِّلُ الأوزونُ 0_0 . ويض الأكبر من الضَّبخانِ. ويمكنُ أن تختلطَ غازاتُ 0_0 المِضًا بماءِ المطر لتكوين غازاتُ 0_0

الأمطار الحمضيَّةِ.

تستخدمُ المحوِّلاتُ الحفّازةُ معادنَ ثمينةً كحفّازاتٍ لتغييرِ الغازاتِ المطرودةِ من المحرِّكِ وتحويلِها إلى غازاتٍ أقلَّ ضررًا. فمزيجٌ من الروديوم والبلاتينِ ضررًا. فمزيجٌ من الروديوم والبلاتينِ وأحيانًا البلاديوم يُستخدَمُ لتحويلِ مركَّباتِ النيتروجين $NO_{\rm x}$ الى النيتروجين $NO_{\rm x}$ و $O_{\rm x}$ يحوِّلُ هذا المزيجُ النيتروجين $O_{\rm x}$ و $O_{\rm x}$ يحوِّلُ هذا المزيجُ أيضًا $O_{\rm x}$ إلى أي $O_{\rm x}$ وماءٍ. يحتاجُ الحفّازُ إلى $O_{\rm x}$ من المهواءِ ودرجةِ حرارةٍ تزيدُ عن $O_{\rm x}$ على الحرارةِ الكي يعملَ بكفاءةٍ. ويحصُّلُ على الحرارةِ من عملِ المحرِّكِ العاديِّ. ولكن، إلى أن تصلَ حرارةُ المحرِّكِ إلى درجةِ الحرارةِ تصلَ حرارةُ المحرِّكِ إلى درجةِ الحرارةِ الملائمةِ لعملِ الحفّازِ، يُطلِقُ عادمُ السيارةِ تغييرٍ.

يتألَّفُ التركيبُ الداخليُّ للمحوِّلِ الحفزيِّ عادةً من هيكل خزيهٌ شبيه بقرص العسل، مغلف بطبقة من جسيمات معدن حفزيِّ. للتركيب المشابه لقرص العسل هذا عدة تقوب يمرُّ الغازُ من خلالها، وذلك لتوفير مساحة سطحيَّة كبيرة لامتزاز العناصر فوقه. والمساحة السطحيَّة الكبيرة ضروريَّة أيضًا لزيادة التفاعلات الحفزيَّة إلى الحدِّ الأقصى، التفاعلات الحفزيَّة إلى الحدِّ الأقصى، حيث تنشطُ عمليَّة الحفز غير المتجانس، ولأنَّ تحوُّلَ جزيئات الغاز يحصلُ على سطح المعدن.

يُعتقدُ أن ما مقدارُهُ 90% من 90 NOx و VOCs تُزالُ من عادم السيارة بواسطة المحوِّل الحفزيِّ. وعلى الرغم من أن المحوِّل الحفزيَّ مفيدً



نوعٌ من المحوِّلاتِ الحفّازةِ المستخدَمَةِ في السيّاراتِ. تمَّ قطِّعٌ جُزءِ من المحوِّلِ لإظهارِ مادَّةِ السيراميكِ المساميَّةِ التي تعملُ كأساسٍ للحفّازِ.

لمحيطنا وبيئننا إلا أنه لا يزال يحتاج الى تحسينات، من أهمها إمكانيَّة تعديل الحفّاذِ بحيث يعمل عند درجات الحرارة المنخفضة، وبذلك يتم اختزال انبعاث خلال النفازات الضارَّة التي تصدرُ عن المحرِّك خلال الدقائق الأولى من تشغيله. وهنالك غازات أخرى تنبعث من السيّارة قد تشكَّل خطورة على البيئة والصحَّة، منها غاز أكسيد النيتروز N_2O ، الذي يتكوَّنُ نتيجة المحوِّل الحفزيِّ. وعلى عكس N_2 ، الذي يتكوَّنُ نتيجة المحوِّل المحذيِّ. وعلى عكس N_2O ، أن ينتقل إلى الأجواء العليا حيث يمكنُ أن يدمِّر طبقة الأوزون. و N_2O يعمل كأحد غازات الدفيئة، وهو أكثرُ يعمل كأحد غازات الدفيئة، وهو أكثرُ فاعليَّة من CO_2 ، O_2 ، O_3 ، O_3

أسئلة

- لاذا يستخدمُ الحفّازُ غيرُ المتجانسِ بديلاً للحفازِ المتجانسِ في المحوِّلِ المحفزيِّ؟
- 2. لغازِ أكسيدِ النيتروزِ N_2O ، في الواقعِ، استخدامات مفيدة على الرغم من دورهِ كأحدِ غازاتِ الدفيئةِ. هل يمكنُك أن تسمِّي أحدَ استخداماتِ N_2O المفيدة؟

مراجعةُ الفصل 6

ملخص الفصل

للةُ الخطواتِ التي يجري فيها التفاعلُ	1-6 سمى ساس
أَليَّةُ التَّفاعلِ.	الكيميائيُّ أ

- لحدوثِ تفاعل كيميائيًّ يجبُ أن تتصادمَ جسيماتُ المتفاعلات.
- إن طاقةَ التنشيطِ ضروريَّةٌ لدمج إلكتروناتِ التكافؤ

المفردات

		•
طاقةً التنشيط (156) activation energy	التفاعلُ المتجانسُ	لُيَّةُ التفاعلِ reaction mechanism لُيَّةُ التفاعلِ
المعقَّدُ المنشَّطُ activated complex (157)	(154) homogeneous reaction	لوسيطُ intermediate (154)
	نظريَّةُ التصادم collision theory)	

بطرقٍ عمليَّةٍ، ويعبَّرُ عنها بعلاقاتٍ رياضيَّةٍ تسمَّى قوانينَ السرعةِ.

ولإضعاف الروابط بما يكفى لتفاعل الجزيئات.

الملائم لحدوثِ التفاعل.

• يتكونُ المعقَّدُ المنشَّطُ عندما ترفعُ التصادماتُ الفعَّالةُ بين

جزيئاتِ المتفاعلاتِ الطاقةَ الداخليَّةَ إلى الحدِّ الأدنى

• تعتمدُ سرعةُ التفاعلِ على التركيزِ، وهو ما يحدِّدُ قوانينَ السرعةِ.

(164)

(168)

• تتأثرُ سرعةُ التفاعلِ بالعواملِ التاليةِ: طبيعةُ المتفاعلاتِ، المساحةُ السطحيَّةُ، درجةُ الحرارةِ، تركيزُ المتفاعلاتِ، وجودُ الحفّازِ.

• يمكنُ قياسُ سرعةِ حدوثِ التفاعلاتِ الكيميائيَّةِ أحيانًا

المفردات

سرعةُ التفاعل reaction rate)	التحفيز catalysis)	قانونُ السرعة rate law (ا
الكيمياءُ الحركيَّةُ chemical kinetics)	الحفّازُ المتجانسُ	الرتبة order (164)
التفاعلُ غيرُ المتجانس	(162) homogeneous catalyst	الخطوةُ المحدِّدةُ للسرعةِ
(160) heterogeneous reaction	الحفّازُ غيرٌ المتجانسِ	rate-determining step
الحفّاز (162) catalyst الحفّاز	(162) heterogeneous catalyst	

اختيارٌ من متعدّد

- 1. يسمّى تسلسلُ الخطواتِ التي تقعُ في عمليَّةِ تفاعلِ
 - أ. رتبة التفاعل.
 - ب، قانونَ السرعةِ.
 - ج. التفاعلَ الكلِّيُّ.
 - د. آليَّةَ التفاعل.
 - 2. لكى يكونَ التصادمُ فعّالاً، يلزمُه أن يكونَ
 - أ. ذا طاقة كافية فقط.
 - ب. ذا اتِّجامِ مناسبِ فقط.
 - ج. ذا طاقة واتِّجاه مناسبين.
 - د. ذا آليَّةِ تفاعل.
 - 3 كيف تقارن طاقة المعقّد المنشّط بطاقات المتفاعلات
 - أ. تكونُ أقلَّ من كلتا طاقتَى المتفاعلاتِ والنواتج.
 - ب. تكونُ أقلَّ من طاقةِ المتفاعلاتِ، لكن أكبرَ من طاقةِ
 - ج. تكونُ أكبرَ من طاقةِ المتفاعلاتِ، لكن أقلَّ من طاقةِ
 - د. تكونُ أكبرَ من طاقةِ المتفاعلاتِ ومن طاقةِ النواتج.
 - 4. إذا كان التصادمُ بين الجزيئاتِ ضعيفًا، تكونُ الجزيئاتُ أ. في الاتِّجامِ المناسبِ.
 - ب. في الاتِّجامِ غير المناسبِ.
 - ج. قابلةً للتفاعل.
 - د. قابلةً للارتدادِ دون تفاعل.
 - 5. الأنواعُ التي تغيِّرُ سرعةَ تفاعل دون أن تُستهلك أو تتغيَّرَ هي أ. حفّاز.
 - ب. معقّدٌ منشّطٌ.
 - ج. مركّبٌ وسيطُّ.
 - د. متفاعل.
 - 6. يربطُ قانونُ السرعة بين
 - أ. سرعة التفاعل ودرجة الحرارة.
 - ب. سرعة التفاعل والتركيز.
 - ج. درجة الحرارة والتركيز.
 - د. الطاقة والتركيز.
 - 7. في الشكل البيانيِّ الذي يوضحُ تغيُّرَ الطاقةِ مع سير التفاعل، يظهرُ المعقَّدُ المنشَّطُ فِي:

- أ. يسار نهاية المنحنى.
- ب. يمين نهاية المنحني.
 - ج. أسفل المنحنى.
 - د. قمة المنحني.
- 8. تسمى الخطوةُ الأبطأُ في الآليَّة
- أ. الخطوة المحدِّدة للسرعة.
 - ب. التفاعلَ غيرَ المحفّز.
 - ج. خطوة التنشيط.
 - د. لا شيء مما ذُكر.
- 9. تفاعلٌ معيّنٌ رتبتُهُ صفرٌ في المتفاعل A، ورتبتُهُ ثانيةٌ في المتفاعل B، فما الذي يحصلُ لسرعةِ التفاعل عندما يتضاعفُ تركيزا كلِّ من المتفاعلَين A و B؟
 - أ. تبقى سرعة التفاعل هي نفسها.
 - ب. يزدادُ التفاعلُ بمعامل مقدارُهُ 2.
 - ج. تزدادٌ سرعةُ التفاعل بمعامل مقدارُهُ 4.
 - د. تزدادٌ سرعةُ التفاعل بمعامل مقدارُهُ 8.

مراجعة المفاهيم

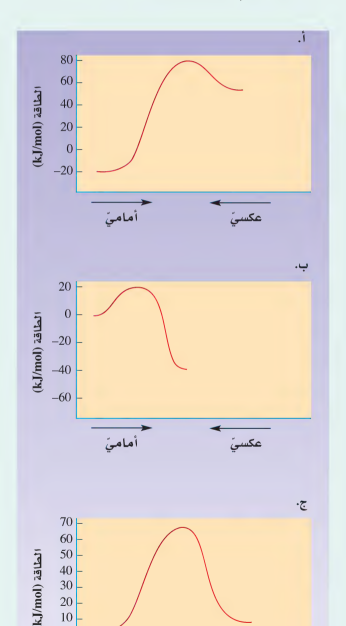
- 1.10. ما المقصودُ بنظريَّةِ التصادم؟
- ب. وفقًا لهذه النظريَّةِ، ما الشرطان اللذان يجبُّ توافرُهما لتكونَ التصادماتُ بين جزيئاتِ المتفاعلاتِ فعّالةً في إنتاج أنواع كيميائيَّةٍ جديدةٍ؟
 - 11.أ. ما الشرطُ الواجبُ توافرُهُ لتكوينِ معقَّدٍ منشَّطٍ من تصادم جسيمات المتفاعل؟
 - ب. أين يقعُ المعقَّدُ المنشَّطُ، بدلالةِ الطاقةِ، على امتدادِ مسار التفاعل؟
- 12. في التفاعلات الانعكاسيَّة قارنَ بين طاقة التنشيط اللازمة للتغيُّر الطاردِ للحرارةِ وطاقةِ التنشيطِ اللازمةِ للتغيُّر الماصِّ للحرارة؟
 - 13. هل تمثلُ المعادلةُ التاليةُ آليَّة تفاعل احتراق البروبان، .«لا»، برِّرٌ إجابتك إذا أجبت بـ «نعم» أو «لا»، C_3H_8
 - $C_3H_8(g) + 5O_2(g) \rightarrow 3CO_2(g) + 4H_2O(g)$
 - 14. تحدثٌ عمليَّةُ تفكُّكِ ثاني أكسيدِ النيتروجينِ
- بخطوتَين عند درجات الحرارة $2NO_2 \rightarrow 2NO + O_2$
- العاليةِ. الخطوةُ الأولى، NO + O \sim NO. توقُّع الخطوةَ الثانيةَ، التي تعطي عند جمعِها مع الخطوةِ الأولى، التفاعلَ التامُّ.

15. عرِّفِ الخطوةَ المحدِّدةَ للسرعةِ لتفاعل كيميائيٍّ.

مسائل

الرسومُ البيانيَّةُ للتفاعل

16. لكلِّ من الأشكال البيانيَّة للطاقةِ المبيَّنةِ في ما يلي، رمِّز: المتفاعلاتِ والنواتجَ و ΔH و E_a و ' E_a . كذلك حدِّدُ قيمَ E_a للتفاعلاتِ الأماميَّةِ والعكسيَّةِ، مع تحديدِ فيم ΔH (1-6) و انظر المسألة النموذجيَّة (1-6)



10

- 17. ارسم الشكل البيانيُّ للطاقةِ الذي يصفُ التفاعلاتِ التالية ورمِّزْه. ثم حدِّد جميع القيم المتبقيَّة. ضع المتفاعلات على مستوى الطاقة صفر.
 - $\Delta H_{\text{resolution}} = -10 \text{ kJ/mol } E_a^{\text{F}} = 40 \text{ kJ/mol}$.
 - $\Delta H_{\omega}^{\dagger} = -95 \text{ kJ/mol } E_a = 20 \text{ kJ/mol } .$ ب.
 - $\Delta H_{a} = -40 \text{ kJ/mol } E_a' = 30 \text{ kJ/mol}$.

قانونُ سرعة التفاعل

18. أ. اكتب المعادلة الموزونة لتفاعل له الآليَّةُ المقترحةُ التاليةُ، ثم اكتب قانون سرعة مناسب. (انظر المسألة النموذحيَّة 6-2)

> الخطوةُ 1: $B_2 + B_2 \rightarrow E_3 + D$ بطيء الخطوةُ 2: $E_3 + A \rightarrow B_2 + C_2$ سريع ب. جد رتبة التفاعل تبعًا لكلِّ متفاعل.

- ج. ما الرتبةُ الكلِّيَّةُ للتفاعل؟
- 19. تفاعلٌ يتضمَّنُ المتفاعلَين A و B يجرى بآليَّة الخطوة الواحدة: $A_2B \rightarrow A_3B$. اكتبُ قانونَ سرعة هذا التفاعل، ما تأثيرٌ مضاعفةِ تركيز كلِّ من المتفاعلين على حِدَةٍ في سرعةِ التفاعل. (انظر المسألة النموذجيّة 6-2)
 - 20. يعبّر عن تفاعل كيميائيّ بالمعادلة الموزونة أعطَتُ ثلاثُ تجاربَ عمليَّةِ لسرعة . $\dot{A} + 2B \rightarrow C$ تفاعل البياناتِ التاليةَ:

السرعةُ الابتدائيَّةُ لتكوين C M/min	[B] الابتدائي M	[A] الابتدائي M	التجربة
2.0 × 10 ⁻ 4	0.20	0.20	1
8.0×10^{-4}	0.40	0.20	2
1.6×10^{-3}	0.40	0.40	3

- أ. حدِّدُ قانونَ سرعةِ التفاعل.
- ب. احسب قيمة ثابت السرعة النوعيَّة.
- ج. إذا كانَ التركيزُ الابتدائيُّ لكلٍّ من A و 0.30 M B فما السرعةُ الابتدائيَّةُ لتكوين C؟
 - د. ما رتبةُ التفاعل تبعًا لـ A؟
 - ه. ما رتبةُ التفاعل تبعًا لـ B؟

البدور) حيثٌ توجدٌ كمِّيّاتٌ كبيرةٌ من موادَّ مسحوقة وجافَّة قابلة للاشتعال.

27. تقييم طرائق: ما الخاصَّةُ التي تقاسُ لتحديد سرعة التفاعل التالي؟ برِّرُ إجابتك.

 $2NO_2(g) \rightarrow N_2O_4(g)$

بحثٌ وكتابة

28. ابحث عن حالات حول مسكنك تجد فيها أن سرعات العمليَّات (تفاعلات كيميائيَّةً تحدثُ في الحياة من حولك) قد ازدادَت بسبب الزيادة في درجة الحرارة أو تباطأت بسبب انخفاض درجة الحرارة. ضع قائمة، وناقش العمليّات المختلفة.

مشروعٌ علمي

29. نفِّذَ مشروعًا علميًّا بعنوان «استقصاء الظروف الأكثر ملاءمةً للتخلُّص من الترسُّباتِ الملحيَّةِ داخل أنابيبِ

مراجعةٌ متنوعة

- 21. ارسم أشكالاً بيانيَّة للطاقة تصف التفاعلات التالية، ورمِّزُها ثم حدِّد جميعَ القيم المتبقيَّةِ. ضع المتفاعلاتِ في مستوى الطاقة صفر.
 - $\Delta H = +30 \text{ kJ/mol } E_a' = 20 \text{ kJ/mol}$.
 - $\Delta H = -30 \text{ kJ/mol } E_a = 20 \text{ kJ/mol}$.
 - 22. وُجد أن لتفاعل معيّن قانون سرعة هو: $R = k[A][B]^2$

كيف تتأثَّرُ السرعةُ بتغيُّر العوامل التالية؟

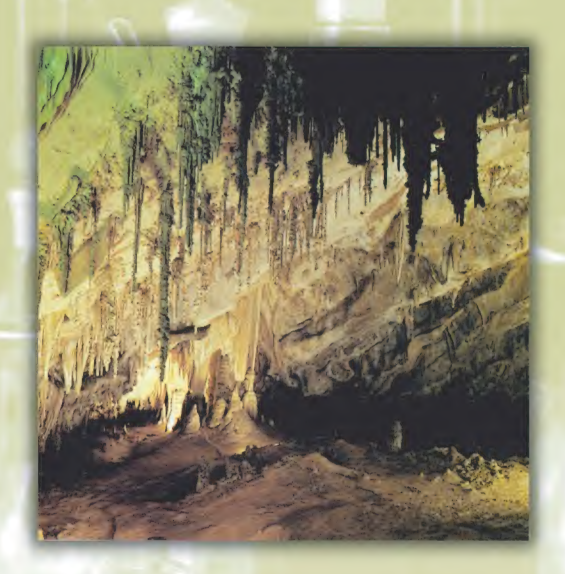
- i. تقليل تركيز A إلى النصفِ.
- ب. زيادة التركيز الابتدائيِّ لـ B إلى ثلاثة أمثال.
- ج. مضاعفةِ تركيز A مع تقليل تركيز B إلى النصفِ.
 - د. إضافة حفّاز.
- 23. اختر لكلِّ زوج من الأزواج التالية المادة أو العمليَّة التي تتلاءمٌ مع التفاعل بسرعةٍ أكبرَ.
 - أ. سكَّرٌ حبيبيٌّ أو مسحوقٌ.
 - ب. قصديرٌ في HCl عند درجة حرارة X 998، أو قصديرٌ في HCl عند درجة حرارة X 320.
- ج. g 5 من شريط بلاتين سميك، أو g 5 من شريط بلاتين رفيع.
 - 24. البياناتُ التاليةُ تمَّ الحصولُ عليها من التفاعل متفاعل. $A + B \rightarrow C$

السرعة (M/s)	[B](M)	[A](M)
0.012	0.06	0.08
0.006	0.03	0.08
0.003	0.06	0.04

تفكيرٌ ناقد

- 25. توقُّعُ استنتاجات: المعادلةُ الموزونةُ للتفاعل المتجانس السريع بين غازين هي $4\dot{A}+B \rightarrow 2C+2D$. التصادمُ المتزامن بين الجزيئات الأربعة لمتفاعل وبين جزيء المتفاعل الآخر نادرُ الحدوثِ، فما الذي تتوقَّعُهُ بالنسبةِ لطبيعةِ آليَّةِ التفاعل لنظام التفاعل هذا؟
- 26. تطبيقُ نماذج؛ فسِّرُ سببَ توقُّع خطر الانفجار في بعض المناطق، كمناجم الفحم الحجريِّ، ومَعامل نشرِ الخشبِ، ومعامل تذرية الحبوب (أي أماكن نزع قشورها عن

الاتزان الكيميائي



تكوينُ الهوابطِ والصواعدِ نتيجةً لتفاعُلٍ كيميائيًّ العكاسيُّ العكاسيُّ

طبيعة الاتزان الكيميائي

في الأنظمةِ التي تكونُ في حالةِ اتِّزانِ، تحدثُ عملياتُ متعاكسةٌ في الوقتِ نفسِه والسرعةِ نفسِها. فمثلاً، عندما يوضعُ فائضُ من السكَّر في الماءِ، تدخلُ بعضُ جزيئاتِهِ في المحلول، بينما تبقى الجزيئاتُ الأخرى غيرَ ذائبةٍ. عند حالةِ الاتِّزانِ، تتبلورُ جزيئاتُ السكُّر بالسرعة نفسِها التي تذوبُ بها جزيئاتُ من البلورةِ. كذلك يمكنُ لسرعةِ تبحُّر سائل، في وعاءٍ مغلق أن تصبح في نهايةِ الأمرِ مساويةً لسرعةِ تكاثفِ بخاره. اتِّزانُ الضغطِ البخاريِّ هُو خاصيَّةٌ للسائل عندَ درجةِ حرارةٍ معيَّنةٍ. تُعدُّ الأمثلةُ السابقةُ اتزاناتٍ فيزيائيَّةً. في هذا الفصل سوف نوسِّعُ مفهومَ الاتِّزانِ، ليشملَ التفاعلاتِ الكيميائيَّةَ. سوفَ تدرسُ كيف يستجيبُ نظامٌ في حالةِ الاتِّزانِ، عندما تتغيَّرُ ظروفُ الاتِّزانِ بتغيُّر التركيز والضغط ودرجة الحرارة.

التفاعلاتُ الانعكاسيَّةُ

نظريًّا يمكنُ لكلِّ تفاعل أن يحدثَ في اتِّجاهَيْن، أماميِّ وعكسيٍّ. وبشكل عامِّ تعدُّ كُلُّ التفاعلاتِ الكيميائيةِ انعكاسيَّةً تحتَ ظروفٍ ملائمةٍ. التفاعلُ الكيميائيُّ الَّذي يمكنُ أن تتفاعل خلاله النواتج لإعادة تكوين المتفاعلات يُسمّى تفاعلاً انعكاسيًّا .reversible reaction

يتفكُّكُ أكسيدُ الزئبق (II) عندَ تسخينِه.

$$2\text{HgO}(s) \xrightarrow{\Delta} 2\text{Hg}(l) + O_2(g)$$

يتَّحدُ الزئبقُ والأكسجينُ عندَ تسخينِهما برفق ليكوِّنا أكسيدَ الزئبق (II).

$$2\text{Hg}(l) + \text{O}_2(g) \xrightarrow{\Delta} 2\text{HgO}(s)$$

يبيِّنُ الشكلُ 7-1 حدوثَ هذَين التفاعلين. لنفرضُ أن أكسيدَ الزئبق (II) سُحِّنَ في وعاءٍ مغلق لا يمكنُ أن يفلتَ منه الزئبقُ أو الأكسجينُ. وبمجرَّدِ بدءِ التفكُّكِ يعاودُ الأكسجينُ والزئبقُ الناتجان اتِّحادَهما من جديدٍ لتكوين أكسيدِ الزئبق مرَّةً ثانيةً. هكذا يمكنُ للتفاعلَين أن يحدثا في الوقتِ نفسِه. في هذه الظروفِ ستتساوى، في نهايةِ الأمر، سرعةُ تفاعل الاتِّحادِ مع سرعةِ تفاعل التفكُّكِ. عندَ الاتِّزانِ، سيتَّحدُ الزئبقُ والأكسجينُ ليكوِّنا أكسيدَ الزئبق (II) بالسرعة نفسِها التي يتفكُّكُ بها أكسيدُ الزئبق (II) إلى زئبق وأكسجين. ومن المتوقّع أن تبقى كمّيّاتُ أكسيدِ الزئبقِ (II)، والزئبقِ والأكسجين ِثابتةً بدوام هذه الظروفِ. عندَ هذه النقطةِ، يتمُّ الوصولُ إلى حالةِ اتِّزانِ ديناميكيِّ بين التفاعلين الكيميائييّن. فهذان التفاعلان يستمرَّان، لكن دونَ أن يحدثَ أيُّ تغيير في

مؤشّراتُ الأداء

- و يعرِّفُ الاتِّزانَ الكيميائيَّ.
- و يفسِّرُ طبيعةَ ثابتِ الاتِّزانِ.
- يكتبُ تعبيرَ ثابتِ الاتِّزانِ الكيميائيِّ ويجرى حسابات تتضمَّن مذا التعبير.



الشكل ٦-٦ عندَ التسخينِ، يتفكُّكُ أكسيدُ الزئبق (II) إلى عنصرَيه: الزئبق والأكسجين الزئبقُ السائلُ يتفاعلُ مع الأكسجين لإعادة تكوين أكسيد الزئبق (II). يمثلُ هذانِ التفاعلان محتمعيِّن عمليَّةً كيميائيَّةً انعكاسيَّةً.

تركيب النظام. يكونُ التفاعلُ الكيميائيُّ الانعكاسيُّ في حالة ِ اتَّزانِ كيميائيُّ chemical equilibrium عندما تتساوى سرعةُ التفاعل الأماميّ مع سرعةِ التفاعل العكسيّ، وتبقى تراكيرُ نواتجِه ومتفاعلاتِه ثابتةً. تُكتبُ المعادلةُ الكيميائيّةُ لتفاعل عندَ الاتِّزانِ باستخدام أسهم مزدوجة لتشير إلى انعكاسيَّة التفاعل.

$$2\text{HgO}(s) \rightleftharpoons 2\text{Hg}(l) + O_2(g)$$

الاتِّزانُ، حالةٌ ديناميكيَّةٌ

كثيرٌ من التفاعلاتِ الكيميائيَّةِ انعكاسيَّةٌ تحتَ الظروفِ العاديَّةِ للتركيزِ ودرجةِ الحرارةِ. وتصلُ هذه التفاعلاتُ إلى حالةِ اتِّزانِ، إلا إذا أفلئتَ أو أُزيلَتَ مادَّةٌ واحدةٌ على الأقلِّ من نظام التفاعل. ومع ذلك، فإنَّ التفاعلَ الأماميَّ يكادُ في بعض الحالاتِ أن يصبحَ تامًّا قبلَ أن تصبحَ سرعةُ التفاعل العكسيِّ كبيرةً بشكل كافٍ لتحقيق اتِّزانٍ. فالنظامُ هنا يرجِّحُ تكوينَ النواتج (التفاعلَ الأماميُّ)، ممّا يعني أن تركيزَ النواتج أعلى من تركيز المتفاعلاتِ عندَ حالةِ الاتِّزانِ. وكمثالٍ على نظام كهذا تكوُّنُ ثالثِ أكسيدِ الكبريتِ من ثانى أكسيد الكبريت والأكسجين.

$$2SO_2(g) + O_2(g) \Longrightarrow 2SO_3(g)$$

تجدرُ الملاحظةُ إلى أن المعادلةَ تُكتبُ مع سهمَيْن غير متساويَيْن في طولِهما. يتمثَّلُ التفاعلُ الأماميُّ بالسهم الأطول، بهدف التلميح إلى أن الناتجَ هو المرجَّحُ في هذا التفاعُل.

في حالاتٍ أخرى لا يكادُ التفاعلُ الأماميُّ يبدأُ عندَما تصبحُ سرعةُ التفاعل العكسيِّ مساويةً لسرعةِ التفاعل الأماميِّ، فيصلُّ النظامُ إلى حالةِ الاتِّزانِ. في هذه الحالاتِ، تبقى كمّيّاتُ المُتفاعلاتِ كبيرةً، بينها تكونُ كمّيّاتُ النواتج قليلةً، أي إنَّ النظامَ يرجِّحُ تكوينَ المتفاعلاتِ (التفاعلَ العكسيُّ). وكمثال على نظام كهذا، التفاعلُ بينَ حمض الكربونيكِ

$$\mathrm{H_2CO_3}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \Longleftrightarrow \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{HCO_3^-}(aq)$$

في حالاتٍ أخرى أيضًا يحدثُ التفاعلان، الأماميُّ والعكسيُّ، بالقدر نفسِه تقريبًا قبلَ الوصول إلى الاتِّزان. هنا لا يُرجَّحُ أيٌّ من التفاعلَيْن على الآخرِ، وبالتالي توجدُ المتفاعلاتُ والنواتجُ، بتراكيرَ مهمَّةٍ عندَ الاتِّزانِ. مثالُ ذلك تفكُّكُ حمض الكبريتوزِ في

$$H_2SO_3(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons H_3O^+(aq) + HSO_3^-(aq)$$

تُستخدمُ التفاعلاتُ الكيميائيَّةُ عادةً لتحويلِ المتفاعلاتِ المتوفِّرةِ إلى نواتجَ مرغوبةٍ أكثرَ. لذلك يسعى الكيميائيّون إلى تحويل أكبر كمّيَّة ممكنة من المتفاعلات إلى نواتج. أما مدى تحوُّل المتفاعلات إلى نواتج، فيُشارُ إليه بالقيمة الرقميَّة لثابت الاتِّزان.

ثابتُ الاتّزانِ

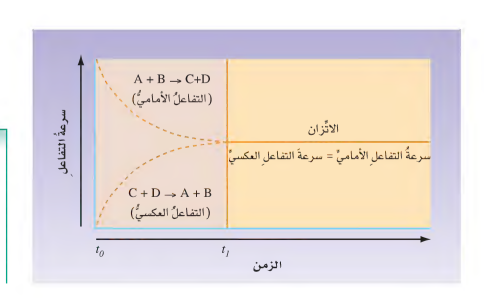
D و C بالمقابل D و C بالمقابل D و D و D بالمقابل D و D و D و D بالمقابل تتفاعلان لتنتجان D و D بالمنعكاسيِّ. تتفاعلان لتنتجان D و D بالمعادلة العادلة العامَّة التالية:

$$nA + mB \rightleftharpoons xC + yD$$

 $\underline{\underline{\underline{}}}$ البدایةِ تکونُ تراکیرُ المادَّتیَن C و D صفرًا، بینما تکونُ تراکیرُ المادَّتیَن $\underline{\underline{A}}$ و $\underline{\underline{A}}$ حدّها الأقصى. یبیِّنُ الشکلُ 2- 2 أنَّ سرعةَ التفاعلِ الأماميِّ تنخفضُ مع مرورِ الزمن عندما تُستهلكُ المادتان $\underline{\underline{A}}$ و $\underline{\underline{A}}$. $\underline{\underline{\underline{A}}}$ هذهِ الأثناءِ، تزدادُ سرعةُ التفاعلِ العكسيِّ مع تكوُّنِ المادتیُن $\underline{\underline{A}}$ و $\underline{\underline{A}}$ و عندما تصبحُ هاتان السرعتان متساویتین یتحقَّقُ الاتّزانُ. أما ترکیرُ $\underline{\underline{A}}$ من $\underline{\underline{A}}$ و $\underline{\underline{A}$ و $\underline{\underline{A}}$ و $\underline{\underline{A}}$

بعدَ الوصولِ إلى الاتِّزانِ، تبقى تراكيرُ النواتجِ والمتفاعلاتِ ثابتةً. لذلك يجبُ أن تبقى نسبةُ هذهِ التراكيزِ أيضًا ثابتةً. إنَّ نسبةَ الحاصلِ الرياضيِّ $[C] \times [D] \times [C]$ إلى الحاصلِ الرياضيِّ $[B] \times [A] \times [A]$ لهذا التفاعلِ لها قيمةُ محدَّدةٌ عندَ درجةِ حرارةٍ محدَّدةٍ. هذه النسبةُ هي ثابتُ اتِّزانِ التفاعلِ الذي يُرمرُ إليه بالحرفِ $[A] \times [A]$. المعادلةُ الآتيةُ تصفُ ثابِت الاتِّزانِ لنظامِ الاتِّزانِ الافتراضيِّ. وتشيرُ القوسانِ $[A] \times [A] \times [A]$ مادَّةٍ بـ $[A] \times [A] \times [A]$ المعاديَّةُ هي مُعامِلاتُ كلِّ من الموادِّ الظاهرةِ في معادلةِ التفاعل الموزونةِ:

$$K = \frac{[\mathbf{C}]^x [\mathbf{D}]^y}{[\mathbf{A}]^n [\mathbf{B}]^m}$$



الشكل 7-2 يبيّنُ الشكلُ سرعاتِ التفاعل لنظام الاتزان الافتراضيَ التفاعل لنظام الاتزان الافتراضيَ $A + B \approx C + D$ الذي تخلطُ فيه المادّتان A و B. عند t_0 ، تنخفضُ سرعةُ التفاعلِ الأماميَّ، وتزدادُ سرعةُ التفاعلِ العكسيِّ، حتى تتساوى سرعتا التفاعلَيْن في الزمن t_1

تظهرُ في بسطِ الكسر تراكيرُ الموادِّ الموجودةِ في الطرفِ الأيمن من المعادلةِ الكيميائيَّةِ. وأسُّ كلِّ تركيز يساوي مُعامِلَ المادَّةِ التابعةِ له في معادلةِ التفاعل الموزونةِ. هذه الموادُّ هي النواتجُ في التفاعل الأماميِّ. أما تراكيرُ الموادِّ الموجودةِ في الطرفِ الأيسر من المعادلةِ الكيميائيَّةِ، فتظهرُ في مقام الكسر. هنا أيضًا يساوي الأسُّ الظاهرُ على كلِّ تركيز معاملَ المادَّةِ التابعةِ له في معادلةِ التفاعل الموزونةِ. هذه الموادُّ هي المتفاعلاتُ في التفاعل الأماميِّ. لا يعتمدُ الثابثُ K على التراكيز الابتدائيَّةِ. مع ذلك، فإنَّه يعتمدُ على درجةِ حرارةِ النظام.

يتمُّ الحصولُ على قيمةِ K الرقميَّةِ لنظام اتِّزانٍ معيَّن، بواسطةِ التجربةِ العمليَّةِ. يتعيَّنُ أن يُحلِّلَ الكيميائيُّ خليطَ الاتِّزانِ، وأن يحدِّدَ تراكيزُ كلِّ الموادِّ. قيمةٌ K لتفاعل اتِّزانِ محدَّدِ عندَ درجةِ حرارةِ محدَّدةِ، تُبيِّنُ مدى تحوُّل المتفاعلاتِ إلى نواتج التفاعل. فإذا كانَتَ لا تساوى 1 عندَ الاتِّزان، تكونُ تراكيرُ المتفاعلاتِ والنواتج شبه متساويةِ. لكن إذا كانَتَ قيمةٌ K صغيرةً، فهذا يعنى أن التفاعلَ الأماميَّ يحدثُ بشكل طفيفِ جدًّا قبلَ Kالوصول إلى الاتِّزان، وأن المتفاعلاتِ هي المرجَّحةُ. كذلك تشيرُ القيمةُ الْكبيرةُ للثابتِ Kإلى درجةِ تحوُّل كبيرةٍ للمتفاعلاتِ الأصليَّةِ إلى نواتجَ. تتضمَّنُ معادلةُ الثابتِ K تراكيرُ الموادِّ التي تتغيَّرُ فعليًّا فقط. هذا يعني أن الموادُّ الصلبةَ والسوائلَ النقيَّةَ تُحذفُ من معادلةِ الثابتِ K، لأن تراكيرُها لا يُمكنُ أن تتغيَّرَ.

هذا يعنى بشكل عام أن ثابتَ الاتّزانِ K، equilibrium constant، هو نسبةُ الحاصل الرياضيُّ لتراكيز الموادّ الناتجةِ عندَ الاتّزانِ، إلى الحاصل الرياضيُّ لتراكيز الموادُ المتفاعلةِ. كلُّ مرفوعُ إلى أسُّ يساوي معاملَ المادَّةِ التابعةِ له في المعادلةِ الكيميائيَّةِ.

H_2 ، I_2 ،HI نظامُ اتِّزان

تأمَّل التفاعلَ الذي يحدثُ بينَ غاز الـ H_2 وبخار I_2 في وعاءٍ محكم الإغلاق عندَ درجةِ المَّل التفاعلَ الذي يحدثُ بينَ غاز الـ H_2 حرارةٍ مرتفعةٍ. يمكنُ متابعةُ سرعةِ التفاعل بمراقبةِ السرعةِ التي تخفُّ عندَها حدَّةُ اللون البنفسجيِّ لبخارِ اليودِ، كما هو مبيَّنُ في الشكلِ 7-3. إذا وُجِدَ غازُ ال H_2 العديمُ اللونِ بكميَّةٍ فائضةٍ، فيمكننا أن نتوقَّعَ استمرارَ التفاعل حتى استهلاك كلِّ اليودِ، 12، وانخفاضَ حدَّةِ اللونِ البنفسجيِّ في الأنبوبِ حتى يتفاعلَ اليودُ بشكل تامِّ. عندئذٍ تصبحُ محتوياتُ الأنبوبِ عديمةَ اللونِ، لأن كلاًّ من HI وفائِض H₂ عديمُ اللون.

فِي الواقع تخفُّ حدَّةُ اللون، لكتَّه لا يختفي تمامًا، لأنَّ التفاعلَ انعكاسيٌّ. ذلك أن يوديد الهيدروجين يتفكُّ ليعيدَ تكوينَ الهيدروجين واليودِ. فتزدادُ سرعةُ هذا التفاعل العكسيِّ مع ازديادِ تركيز يوديدِ الهيدروجينِ. تطابقًا مع هذه الزيادةِ، تنخفضٌ سرعةُ التفاعل الأماميِّ. عندَما تصبحُ سرعتا التفاعلين المتعاكسين متساويتين يتحقَّقُ الاتِّزانُ. ويشيرُ اللونُ الثابتُ إلى وجودِ اتِّزانِ بين الهيدروجين واليودِ ويوديدِ الهيدروجين. المعادلةُ الكيميائيةُ لنظام التفاعل عند الاتِّزانِ هي الآتيةُ:

$$H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$$

انطلاقًا من هذه المعادلةِ الكيميائيَّةِ، يمكنُ كتابةٌ تعبير ثابتِ الاتِّزانِ، كما يلي:

$$K = \frac{[HI]^2}{[H_2][I_2]}$$

حيثٌ يعلو الأسُّ 2 تركيرٌ HI، لأن مُعامِلَ الـ HI في المعادلةِ الكيميائيَّةِ الموزونةِ هو 2.

قاسَ الكيميائيّون بدقّةٍ تراكيرَ H_2 ، H_2 خليطِ الاتّزانِ، عندَ درجاتِ حرارةٍ متعدّدةٍ. في بعضِ التجاربِ، مُلئّتِ الأوعيةُ الزجاجيَّةُ بيوديدِ الهيدروجين ِتحتَ ضغطٍ معلوم، وحُفظَتَ عندَ درجةِ حرارةٍ ثابتةٍ، حتى الوصول إلى الاتّزان. في تجاربَ أُخرى، كانَ الهيدروجينُ واليودُ هما المادّتان المتفاعلتان الأصليّتان. يُظهرُ الجدولُ 7-1 البياناتِ العمليَّةَ مجتمعةً مع القيم المحسوبةِ للثابتِ X. تبدأُ التجربتان 1 و 2 مع يوديدِ الهيدروجين، بيتما تبدأُ التجربتان 3 و 4 مع الهيدروجين واليودِ. لاحظِ التقاربَ بين القيم الرقميّةِ لثابتِ الاتّزان في كلِّ الحالاتِ.

عندَ درجةِ $^{\circ}$ 425° يبلغُ متوسِّطُ قيمةِ ثابتِ الاتِّزانِ لنظامِ تفاعلِ الاتِّزانِ هذا، $^{\circ}$ 54.34. هذه القيمةُ لـ $^{\circ}$ ثابتةُ لأيِّ نظام من $^{\circ}$ $^{\circ}$ 1, و $^{\circ}$ 1, و $^{\circ}$ 1 الاتِّزانِ عندَ درجةِ الحرارةِ المذكورةِ. إذا اختلفَتَ نتيجةُ حسابِ $^{\circ}$ 1, فيجبُ أن يكونَ هناك سببُ لذلك. فإما أن نظامَ $^{\circ}$ 1, $^{\circ}$ 1 المعادلةُ الكيميائيَّةُ الموزونةُ لنظامِ اتِّزانِ ضروريةُ لكتابةِ تعبيرِ ثابتِ الاتِّزانِ. تُبيِّنُ البياناتُ في الجدولِ $^{\circ}$ 1 أنَّ صحَّةَ هذا التعبيرِ تتأكَّدُ عندَما يتمُّ تحديدُ القيمِ الفعليَّةِ لتراكيزِ الاتِّزانِ للمُتفاعلاتِ وللنواتجِ عمليًّا. تُحسبُ قيمُ $^{\circ}$ من هذه التراكيزِ، ولا يتطلَّبُ ذلك أيَّ معلوماتٍ تتعلَّقُ بحركيَّةِ النظامِ المتفاعلِ.

حالًا تصبحُ قيمةُ ثابتِ الاتِّزانِ معروَفةً، يمكنُ استخدامُ تعبيرِ ثابتِ الاتِّزانِ لحسابِ تراكيزِ المتفاعلاتِ أو النواتج عندَ الاتِّزانِ. لنفرضَ أن نظامَ اتِّزانِ عندَ درجةِ حرارةِ 425° C يحتوي على 425° C لكلِّ من 41° الإيجادِ تركيزِ 41° هذا النظامِ، أعدُ تنظيمَ تعبير ثابتِ الاتِّزانِ، كما هو مبيَّنُ في المعادلاتِ التاليةِ:

$$K = \frac{[\mathrm{HI}]^2}{[\mathrm{H}_2][\mathrm{I}_2]}$$

$$[\mathrm{HI}] = \sqrt{K} \, [\mathrm{H}_2][\mathrm{I}_2]$$

باستخدام قيمةِ K المعروفةِ وتركيرُي و \mathbf{H}_2 و \mathbf{H}_2 المعطييَن، حُلَّ معادلةَ \mathbf{H}_2 :

[HI] =
$$\sqrt{0.015 \times 0.015 \times 54.34}$$

[HI] = 0.11 mol/L







الشكل 7-3 ينتج عاز يوديدِ الهيدروجين من عاز الهيدروجين ويخارِ اليودِ. تخف حدَّة اللون البنفسجي لبخارِ اليودِ (أ) عندَما يستهلك التفاعلُ اليود (ب). لا يختفي اللون البنفسجي، بل يبلغ حدَّة ثابتة عندَما يبلغ التفاعل حالة الاتزان (ج).

$[I_2]$	$[H_2]$	التجربة
0.4953×10^{-3}	0.4953×10^{-3}	1
1.141×10^{-3}	1.141×10^{-3}	2
1.250×10^{-3}	3.560×10^{-3}	3
2.336×10^{-3}	2.252×10^{-3}	4
	1.141×10^{-3} 1.250×10^{-3}	1.141×10^{-3} 1.141×10^{-3} 1.250×10^{-3} 3.560×10^{-3}

مسألةٌ نموذجية 7-1

خليطُ اتِّزَانِ غازيٌّ من N_2 ، N_2 عند درجةِ حرارةِ N_2 ، يحتوي على N_2 ، عند درجةِ حرارةِ N_2 ، يحتوي على N_2 ، عند درجةِ N_2 مند درجةِ الحرارةِ المندكورة؛ N_2 عند درجةِ الحرارةِ المنكورة؛ N_2

$$[{
m N}_2] = 6.4 imes 10^{-3} \ {
m mol/L}$$
 علًا
$$[{
m O}_2] = 1.7 imes 10^{-3} \ {
m mol/L}$$

$$[{
m NO}] = 1.1 imes 10^{-5} \ {
m mol/L}$$

Kالمجهول: K

$$N_2(g) + O_2(g)
ightharpoonup 2NO(g)$$
 خطُطُ المعادلةُ الكيميائيَّةُ الموزونةُ هي: يرُ ثابتِ الاتِّزانِ هو: تعبيرُ ثابتِ الاتِّزانِ هو:

$$K = \frac{[NO]^2}{[N_2][O_2]}$$

استبدلُ بالتراكيزِ قيمَها المعطاة في تعبير الاتّزان

$$K = \frac{(1.1 \times 10^{-5} \text{ mol/L})^2}{(6.4 \times 10^{-3} \text{ mol/L})(1.7 \times 10^{-3} \text{ mol/L})} = 1.1 \times 10^{-5}$$

قيمةٌ M المحسوبةُ صغيرةٌ. وهذا ينسجمُ مع كمّياتٍ من N_2 و O_2 أكبرَ من كمّيَّةِ N0 المتوفِّرةِ عندَ الاتِّزانِ. يتكوَّنُ الجوابُ من العددِ الصحيح للأرقام المعنويةِ.

تمارين تطبيقية

- N_2 عند N_3 مند N_3 المجواب N_2 مند N_3 المجواب عند N_3 من N_2 مند N_3 مند $N_$
- 4.9×10^{-3} .2 $AB_2C(g) \rightleftharpoons B_2(g) + AC(g)$ يصلُ التفاعلُ 9.00×10^{-3} .2 $B_2C(g) \rightleftharpoons B_2(g) + AC(g)$ يصلُ الاتّزانِ عندَ 9.00×10^{-3} النظامَ يحتوي على 9.00×10^{-3} و 9.00×10^{-3} و 9.00×10^{-3} و 9.00×10^{-3} من 9.00×10^{-3} و 9.00×10^{-3} من 9.00×10^{-3} و 9.00×10^{-3} ما قيمةُ ثابتِ الاتّزانِ لهذا النظام عندَ درجةِ الحرارةِ المذكورةِ 9.00×10^{-3}
- 3.50 mol/L .3 عندَ درجةِ حرارةِ 000° يتفاعلُ غازُ ثنائي أكسيدِ الكبريتِ مع غازِ الأكسجينِ لينتجَ غازُ ثلاثي أكسيدِ الكبريتِ. عندَ درجةِ الحرارةِ هذه وُجدَ أن تركيرُ 000° هو 000° هو 000° هو 000° هو 000° هو 000° ادا علمُتَ أنَّ ثابتَ الاتِّزانِ لهذا النظام ِيساوي 000° 4.36

مراجعةُ القسم 1-7

- 1. ما المقصودُ بكلِّ من:
- أ. الاتِّزان الكيميائيِّ؟
 - ب. ثابتِ الاتِّزان؟
- 2. كيف ترتبطُ قيمةُ ثابتِ الاتِّزانِ بالكمّيّاتِ النسبيَّةِ للمتفاعلات والنواتج عند الاتّزان؟
- 3. حمضٌ الهيدروكلوريك، HCl، حمضٌ قويٌّ يتأيَّنُ بشكل تامٍّ Kفيمةُ H_3O^+ و H_3O^+ هل تتوقَّعُ أن تكونَ قيمةً H_3O^+
 - $HCl(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons H_3O^+(aq) + Cl^-(aq)$ تساوي $10^{-2} imes 1$ ، أم $10^{-5} imes 1$ أم «أكبرَ بكثير»؟ برِّرٌ إجابتك.
 - 4. اكتُبُ تعبيرَ ثابتِ الاتِّزانِ للتفاعل: $4HCl(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2Cl_2(g) + 2H_2O(g)$
 - 5. عندَ درجةِ حرارةِ 2500 K وفي حالةِ الاتّزانِ يكونُ [HC1] = 0.0625 mol/L

- $[H_2] = [Cl_2] = 0.00450 \text{ mol/L}$
- للتفاعل: $H_2(g) + \operatorname{Cl}_2(g) \rightleftharpoons 2\operatorname{HCl}(g)$. احسب قيمة ثابتِ الاتِّزانِ K للتفاعل.
- 6. عندَ درجةِ حرارةِ 425°C، وجِدَ أن خليطَ اتِّزانِ يتكُّونُ من $3.13 \times 10^{-3} \text{ mol/L I}_2$, $1.83 \times 10^{-3} \text{ mol/L H}_2$ Kو الاتّر ناب الاتّر الاتّر الاتّر الاتّر الاتّر الاتّر ال $H_2(g) + I_2(g) \leq 2HI(g)$ للتفاعل:
 - 7. احسب، عند درجة حرارة 425°C، قيمة [HI] للتفاعل: إذا كانَت $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ $.K = 54.3 \, g \, [H_2] = [I_2] = 4.79 \times 10^{-4} \, \text{mol/L}$

تفكيرٌ ناقد

- 8. علاقاتُ استدلال: استخدمُ بياناتِ التجربةِ 1 في الجدولِ لتفاعل K التفاعل 1-7 لحساب فيمة
- هل ترى علاقةً بين القيمةِ $2\mathrm{HI}(g) \rightleftarrows \mathrm{H}_2(g) + \mathrm{I}_2(g)$ التي حصلت عليها والقيمة الموجودة في الجدول؟

قراءةً علميَّةً



إيجادُ حلِّ لشكلة تثبيت النيتروجين

نظرةٌ تاريخيَّةٌ

تُنتجُ الصناعةُ الكيميائيَّةُ، كلَّ سنةٍ، أطنانًا من الأسمدةِ النيتروجينيَّةِ، لزيادةِ الإنتاج الزراعيِّ على الأرض. لكن قبلَ سنةِ 1915 كانَ على الناس أنّ يعتمدوا فقطّ على المصادر الطبيعيَّةِ للأسمدةِ. سبَّبَ تضاؤلُ هذهِ الموادِّ خشيةً واسعةَ الانتشار من حدوثِ مجاعةٍ عالميَّةٍ. مع ذلك فقد تمَّ تجتُّبُ نشوءِ أزمةٍ باكتشاف حلِّ لـ «مشكلةِ النيتروجين»، وهي عبارة استُخدمت في ذلك الوقت ولوصف نقص النيتروجين المفيد، رغم وفرتِه في

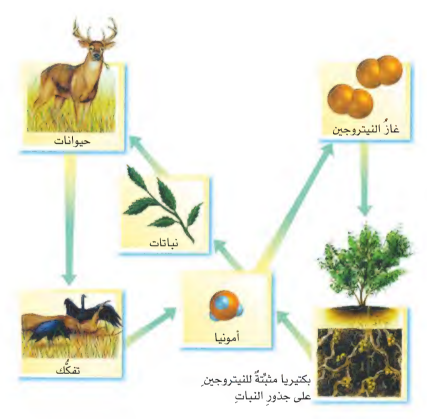
المستخدَمةَ. في سنة 1898 كانت تشيلي مصدرَ ثُلثَي التموين العالميِّ من هذه المركَّباتِ. ففيها تتوفَّرُ طبقاتٌ من نيتراتِ الصوديوم، أو نيتراتِ التشيلي (Chile saltpeter). لكن عندَما كانَ الكيميائيُّ وليم كروكس (William Crookes) يشدِّدُ، في كلامِه إلى الرابطةِ البريطانيَّةِ تلكَ السنةَ، أن هذه الكمّيّاتِ الاحتياطيَّةَ من النيتراتِ محدودةٌ، كانَ على زملائِه أن يقوموا بمهمّة اكتشاف بدائل تحول دون تحذير مالتوس المرعب من أن يصبحَ حقيقةً.

تهدیدُ مالتوس

سنةُ 1798 نشر توماس مالتوس تقريرَه الشهيرَ «بحثُّ عن عددِ السكّانِ»، الذي أفادَ بأنَّ مخزونَ الغذاءِ العالميَّ لن يستطيعَ أن يواكبَ عددَ السكّان، وتوقَّعَ المجاعةَ والموتَ والبؤسَ. ويبدو أن تحذيرَ مالتوس قد وجدَ انعكاسًا في مجاعة البطاطا الكبرى التي حدثَتْ في إيرلندا سنة 1840. والواقعُ أنَّ باقى الدول الأوروبيَّة كان يمكنُ أن تعانى نقصًا في الغذاءِ، عندَما لم يزددُ مردودُ المحصول في الفدّانِ الواحدِ لدى استخدام أسمدةٍ تحتوي على النيتروجين.

القليلُ من الكائناتِ الحيَّةِ يمكنُها أن تنتفعَ من غاز (N_2) الذي يشكِّلُ 78% من الهواءِ الجوِّيِّ. ولكي تبقى على قيد الحياةِ، تحتاجُ إلى النيتروجين المتّحد مع عناصر أخرى، أي النيتروجين المثبَّت.

لكنَّ التربةَ تفتقرُ غالبًا إلى كمّيّاتٍ كافيةٍ من الكائناتِ الحيَّةِ التي تثبِّتُ النيتروجينَ في النباتاتِ. لذلك تضافُ إلى التربةِ الأسمدةُ التي تحتوي على مركّباتِ النيتروجين



يحرَّرُ النيتروجِينُ عندما تموتُ الكائناتُ الحيةُ، وكذلكَ من النفاياتِ الحيوانيَّةِ والموادِّ النباتيَّةِ. بعضُ البكتيريا لها القدرةُ على كسر الرابطةِ في جزيءِ النيتروجين، فتحرَّرُ بذلكَ ذرَّاتُ النيتروجين التي تتَّحدُ مع الهيدروجين لتكوِّن الأمونيا. إذ ذاك تستطيعُ النباتاتُ أن تمتصَّ النيتروجين بهذا الشكل من التربة. وتستفيدُ الحيواناتُ من النيتروجين إذ تأكلُ هذهِ النباتاتِ.

خلاف هابر-نرنست

خلالَ تسعينياتِ القرنِ التاسعَ عشرَ، بيَّنَ كيميائيّون أنَّ الأمونيا، وهي مصدرُ للنيتروجين المثبّتِ، يمكنُ، عندَ درجاتِ حرارةٍ مرتفعةٍ، وتحت الضغط الجويِّ، تحضيرُها من عنصري الهيدروجين والنيتروجين لكنَّ المشكلةَ تمثَّلتَ في أن كميّاتِ الناتج النهائيِّ كانَتَ قليلةً جدًّا إلى درجةٍ اعتبرَتِ العمليةُ معها غيرَ مفيدةٍ صناعيًّا.

في سنة 1904، كان الكيميائيُّ الألماني فريتز هابر (Fritz Haber) يؤكِّدُ هذه النتائجَ. فقد جرَّبَ تفاعلاً بينَ الهيدروجين والنيتروجين عند درجاتِ حرارةٍ فوق °1020، مستخدمًا الحديد النقيُّ وكذلك فلرَّاتٍ أُخرى كمحفِّزاتٍ. فوجدَ أنَّ كميَّةَ الأمونيا كانَتَ فقط من %0.005 إلى %0.012 عند الاتِّزان.

فاستبعد هابر إمكانيَّة إنتاج الأمونيا من عناصرها. ولكن، سنة 1906، حسب والتر نرنست (Walther Nernst)، تركير الأمونيا النظريَّ عند اتِّزان التفاعل، وذلك تحت تأثير فِيَم متعدِّدة للضغط. فوجد أن قيمة الأمونيا التي حصل عليها تحت الضغط الجوّيِّ لا تتّفقُ أبدًا مع هابر، فنشر نتائجة متحدِّيًا هابر.

كان هابر مقتنعًا أنه على حقِّ. فأجرى التفاعلَ تحت ضغطٍ أعلى ليصلَ إلى كمّيَّةٍ من الأمونيا يمكنُ قياسُها بدقَّةٍ أكبرَ.

أكّد هابر ومساعدوه نتائجهم الأصليَّة. وسلَّمَ نرنست لاحقًا بخطأ رياضيًّ ارتكبَه. لكنَّ الأهمَّ أن جولة التجارب الجديدةِ التي أجراها كانَتَ تشيرُ إلى أنَّ بالإمكان التوصُّلَ إلى كميَّةٍ معقولةٍ من الأمونيا تحت ضغطِ 402 KPa) 200 atm الأمونيا تحت ضغطِ الأمونياتحدام وذلك باستخدام اليورانيوم أو الأوسميوم كمحفِّزاتٍ.

تكبير المقياس

لم تكن التجهيزات دات المقياس الكبير، والتي تستطيع مقاومة الضغوط العالية، معروفة في ذلك الوقت. كذلك كان الأوسميوم واليورانيوم نادرين لدرجة أن كلفتهما لم تكن ملائمة للصناعة. مع ذلك، فإن الشركة الألمانية BASF، اشترت سنة 1909 حقوق اكتشافات هابر، وكلّفت المهندس الكيميائي الموهوب لديها كارل بوش (Karl Bosch) إيجاد نظام ذي قياس صناعي يجعل العمليَّة مربحة.



في الوقت الحاضرِ ، تصتَّعُ الأمونيا للتجارةِ في وحداتٍ صناعيَّةٍ شبيهةٍ . بهذه الوحدةِ الظاهرةِ في الصورةِ .

بعد حوالي خمس سنوات، نجح بوش وكبيرٌ كيميائيّي الشركة في تطوير وحدات تصنيع مناسبة يمكنّها معالجةٌ ضغوط التفاعل العالية. واكتشفا كذلك أن محفّرًا من حديد يحتوي على كميّة قليلة من الشوائب هو البديلُ الفعّالُ للفلرّات النادرة التي استخدمها هابر.

خاتمةٌ مثيرةٌ للخوفِ

في سبتمبر 1913، كانت شركة BASF تنتج 20 طتًا من الأمونيا في اليوم، مستخدمة عمليَّة هابر-بوش. في نهاية الأمر، أنتجَت الصناعة الكيميائيَّة كميّات كافية من الأمونيا لتحرير ألمانيا والعالم من التبعيَّة لأسمدة نيترات تشيلي. وبذلك أحبط الكيميائيّون تحذير مالتوس. مع ذلك فقد ثبت أن النصر كان نصرًا طعمه مرّ. وأصبحت عمليَّة تركيب الأمونيا الجديدة أساسًا لإنتاج حمض النيتريك الداخل في صناعة العديد من المواد المتفجِّرة التي استخدمت في حروب هرَّت أوروبا وباقي الكرة الأرضيَّة، في النصف الأول من القرن العشرين.

أسئلة

1. ما الاستخدامُ الأهمُّ للأمونيا؟

2. ماذا وجد هابر عندما جرَّبَ إنتاجَ الأمونيا تحت ضغطٍ أعلى؟

القسم 2-7

مؤشراتُ الأداء

- يستقصي أثر العوامل التي تسبّب أ اضطراب الاتِّزانِ.
 - 🧴 يستقصي الظروف التي تجعلُ التفاعلَ تَامًّا.
 - 💿 يفسر وتأثير الأيون المشترك.

انزياحُ الاتزان

في الأنظمة التي تصلُ إلى الاتِّزانِ الكيميائيِّ، تبقى الكمِّيَّاتُ النسبيَّةُ للمتفاعلاتِ وللنواتج نفسَها. لكنَّ تغيُّراتٍ في التركيز أو في الضغطِ أو في درجةِ الحرارةِ، قد تبدِّلُ وضعَ الاتِّزانِ، وتغيِّرُ الكمِّيّاتِ النسبيَّةَ للمتفاعلاتِ والنواتج. وبإزاحَةِ الاتِّزانِ إلى الاتِّجامِ المرغوب، يمكنُ للكيميائيين غالبًا أن يحسِّنوا مردودَ النواتج الذي يسعون إليه.

توقُّعُ اجِّاهِ الانزياح

في سنة قطور الكيميائي الفرنسي هنري لويس لوشاتيلييه (Henri Louis Le Châtelier) مبداً يوفِّرُ آليَّةً لتوفُّع أثر توتَّر ما على نظام متَّزنِ. ينصُّ مبدأً لو شاتيلييه على التالي: إذا تعرَّض نظامٌ منَّزنٌ لتوتُّر، فإن الاتَّزانَ ينزاحُ إلى الاتَّجامِ الذي يؤدّي إلى إزالة هذا المتوتُّرِ. هذا المبدأُ صحيِّحٌ على كلِّ الاتِّزاناتِ الديناميكيَّةِ، كيميائيَّةً كانت أم فيزيائيَّةً. إن تغيُّراتِ التركيز والضغطِ ودرجةِ الحرارة توضِّحُ مبدأ لو شاتيلييه.

تغيُّراتُ التركيز

إِن زيادةَ تركيزِ أَيِّ متفاعلِ تمثِّلُ توتُّرًا يؤثِّرُ على نظامِ الاتِّزانِ. لنتأمَّلِ التفاعلَ الافتراضيُّ التالي:

$A + B \rightleftharpoons C + D$

تحدُثُ زيادة تركيزِ A توتُّرًا، ولإزالةِ هذا التوتُّرِ يتفاعلُ بعضٌ من المضافِ A مع B ليكوِّنَ الناتجيّن C و D. يصلُ النظامُ إلى حالةِ اتّزانٍ جديدةٍ مع تركيز لـ A أعلى ممّا كانَ عليهِ قبلَ الزيادةِ، ومع تركيز أدنى لـ B. يوضِّحُ الشكلُ 7-4 تأثيرَ زيادةِ تركيز المتفاعل على نظام متَّزنِ. وبشكل مشابهٍ تدفعُ زيادةٌ في تركيز B التفاعلَ إلى اليمين. كذلك يُحدثُ انخفاضٌ تركيزِ C أُو D التأثيرَ نفسَه الذي يحدثُه ارتفاعُ تركيزِ A و B على وضعِ الاتِّزانِ، أي إن الاتِّزانَ ينزاحٌ إلى اليمين.

غيرَ أن تغيُّراتِ التركيز ليسَ لها أيُّ تأثير على قيمةِ ثابتِ الاتِّزانِ. والسببُ في ذلك يكمنُ في أن هذه التغيراتِ لها تأثيرٌ متساو على بسطِ تعبير ثابتِ الاتزانِ ومقامِه. لهذا تعطى التراكيرُ الجديدةُ القيمةَ نفسَها أو النسبةَ الرقميةَ نفسَها لثابتِ الاتِّزانِ، عندما يصلُ النظامُ إلى حالةِ اتِّزانِ جديدةٍ.

تتضمَّنُ عمليّاتُ كيميائيَّةُ كثيرةُ تفاعلاتٍ غيرَ متجانسةٍ، حيث تكونُ الْمُتفاعلاتُ أو النواتجُ في أطوارِ مختلفةٍ. فتراكيرُ الموادِّ النقيَّةِ الصلبةِ والسائلةِ لا تتغيَّرُ، وهي اصطلاحًا لا تكتبُّ في تعبيرِ ثابتِ الاتِّزانِ. كما أن مذيبًا كالماءِ في نظام يتضمَّنُ أحماصًا وقواعدَ، لا يدخلُ في تعبيرِ ثابتِ الاتِّزانِ. في الفصل 4، استُخدمَ في تعبيرِ هذا الاصطلاحُ. فالتفاعلُ الذي يمثِّلُ التأيُّنَ الذاتيَّ للماءِ هو:

$$2\mathrm{H_2O}\left(l\right) \rightleftarrows \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{OH^-}(aq)$$

 $.K_{\scriptscriptstyle W}=[{
m H_3O}][{
m OH^-}]$ ومعادلةً $K_{\scriptscriptstyle W}$ هي

تصفُّ المعادلةُ التاليةُ نظامَ الاتِّزانِ لتفكُّكِ كربوناتِ الكالسيوم الصلبةِ.

$$CaCO_3(s) \rightleftharpoons CaO(s) + CO_2(g)$$

نواتجُ هذا التفاعلِ مادةٌ صلبةٌ وغازٌ. وبما أن CaCO و CaO مادتان صُلبتان، فهما لا تظهران في تعبير ثابتِ الاتِّزانِ، ممّا يؤدي إلى التعبير التالي لثابتِ الاتِّزانِ:

$$K = [CO_2]$$

فثنائي أكسيد الكربون هو المادةُ الوحيدةُ في النظام التي تظهرُ في تعبير ثابتِ الاتِّزانِ.

تغيُّراتُ الضغطِ

يؤثِّرُ التغيُّرُ في الضغطِ فقط على الأنظمةِ الغازيَّةِ المَّزنةِ. لكي تؤثّر تغيُّراتُ الضغطِ على النظام، يتعيَّنُ أن يكونَ العددُ الكلّيُّ لمولاتِ الغازِ على الطرفِ الأيسرِ من المعادلةِ مختلفًا عن العددِ الكلّيِّ لمولاتِ الغازِ على العددِ الكلّيِّ لمولاتِ الغازِ على طرفِها الأيمن.

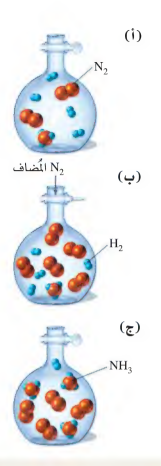
لنتأمَّلُ عمليَّةَ هابر (Haber) لتكوين الأمونيا. نلاحظُ أن هناك أربعة مولاتٍ من الغازِ على طرفِ النواتج لهذه الغاذِ على طرفِ النواتج لهذه المعادلة.

$$\mathrm{N}_2(g) + 3\mathrm{H}_2(g) \rightleftarrows 2\mathrm{NH}_3(g)$$

ماذا تتوقَّعُ أن يحدثَ إذا كانَ التوتُّرُ ناتجًا عن ارتفاعِ الضغطِ؟ وهل يمكنُ للنظامِ أن ينزاحَ بطريقةٍ تخفِّفُ من هذا التوتُّرِ؟ إن ارتفاعَ الضغطِ يسبِّبُ زيادةً في تراكيزِ كلِّ الأنواعِ، فيخفِّفُ النظامُ من عددِ المولاتِ، وبالتالي من الضغطِ الكليِّ، وذلك بانزياحِ الاتِّزانِ إلى اليمينِ. فمن كلِّ أربعةِ مولاتٍ من المتفاعليَن: النيتروجينِ والهيدروجينِ، ينتجُ مولانِ من الناتجِ، الأمونيا. فبإنتاج كميَّةٍ أكبرَ من الأمونيا، وباستهلاكِ N_2 و N_3 يمكنُ للنظامِ أن يقلِّلُ من العددِ الكليِّ للمولاتِ. هذا الأمرُ يؤدِّي إلى انخفاض في الضغطِ. وبالرغم من أن ضغطِ الاتِّزانِ الجديدَ لا يزالُ أعلى مما كانَ عليه من قبلُ، فإنه ليسَ بنفسِ ارتفاع الضغطِ الذي سبَّبُه التوتُّرُ الابتدائيُّ.

يسُبِّبُ ارتفاعُ الضغطِ على الغازاتِ المحصورةِ ارتفاعًا في تراكيزِ هذه الغازاتِ. ومع أن تغيُّراتِ الضغطِ قد تزيحُ وضعَ الاتِّزانِ، فإنها لا تؤثِّرُ في قيمةِ ثابتِ الاتِّزانِ.

الأمونيا المنتجةُ في عمليَّةِ هابر تُزالُ باستمرار بتكثيفِها إلى أمونيا سائلةٍ. عمليَّةُ التكثيفِ هذهِ تُزيلُ معظمَ الناتجِ من الطورِ الغازيِّ الذي يحدثُ فيه التفاعلُ. كما أن انخفاضَ الضغطِ الجزئيَّ لغازِ الـ NH_3 في وعاءِ التفاعلِ، هو توتُّرُ يماثلُ التوتُّرُ الذي ينيخُ الاتِّزانَ إلى اليمينِ.



 $N_2(g) + 3H_2(g) \gtrsim 2NH_3(g)$

الشكل 4-7 (\hat{I}) (\hat{I})

ويرتفعُ الضغطُ الكلِّيُّ إذا أُدخلَ غازُّ خاملٌ مثلٌ الهيليوم، داخلَ وعاءِ التفاعل المخصَّص لتكوين الأمونيا. لكنَّ الضغوطَ الجزئيَّةَ للغازاتِ الموجودةِ في التفاعل لا تتغيَّرُ. لذلك فإن زيادة الضغط بإضافة غاز ليسَ متفاعلاً ولا ناتجًا لا تؤثِّرُ على وضعيَّة الاتِّزانِ لنظام التفاعل.

تغيُّراتُ الحرارة

التفاعلاتُ الانعكاسيَّةُ طاردةٌ للحرارةِ في أحدِ الاتِّجاهِين، وماصّةٌ للحرارةِ في الاتِّجامِ الآخر. يعتمدُ تأثيرُ تغيُّر درجةِ الحرارةِ لخليطِ اتِّزانِ على أيِّ التفاعلين المتعاكسين هو الماصُّ للحرارة وأيُّهما الطاردُ للحرارة.

تبعًا لمبدأ لوشاتيلييه، فإنَّ إضافةَ الطاقةِ بصورةِ حرارةٍ تزيحُ الاتِّزانَ إلى الاتِّجامِ الذي يمتصُّ الحرارةَ. وهذا يرجِّحُ التفاعلَ الماصَّ للحرارةِ. أما إزالةُ الطاقةِ فترجِّحُ التفاعلَ الطاردَ للحرارةِ. يزيدُ ارتفاعُ درجةِ الحرارةِ سرعةَ أيِّ تفاعل. مع ذلكِ فلا تزيدُ سرعتا التفاعلَيْن المتعاكسَيْن في نظام متَّزن، بشكل متساو. بذلك تتأثَّرُ قيمةُ ثابتِ الاتِّزانِ، لنظام معيَّن، بدرجة الحرارةِ.

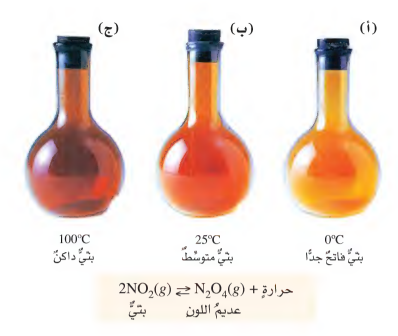
إن إنتاجَ الأُمونيا من عمليَّةِ هابر طاردٌ للحرارةِ، كما تشيرٌ الطاقةُ بصورةِ حرارةٍ في طرف النواتج للمعادلة:

$$\mathrm{N}_2(g) + 3\mathrm{H}_2(g) \rightleftarrows 2\mathrm{NH}_3(g) + 92 \; \mathrm{kJ}$$

درجةُ الحرارةِ المرتفعةُ ترجِّحُ تفكُّكَ الأمونيا، التفاعلَ الماصَّ للحرارةِ. لكنَّ عندَ درجةِ حرارةٍ منخفضةٍ، يكونٌ التفاعلُ الأماميُّ شديدَ البطءِ وغيرَ مفيدٍ تجاريًّا. فالحرارةُ المستخدَمةُ تمثُّلُ حلاًّ وسطًا بينَ متطلَّباتِ ديناميكيَّةِ التفاعلِ والاتِّزانِ. فهي مرتفعةٌ بما يكفى لسرعة الوصول إلى الاتِّزان، لكتَّها منخفضةٌ بما يكفى لكى يكونَ تركيرُ الأمونيا عند الاتِّزان مهمًّا. فدرجةٌ حرارةٍ معتدلةٍ (حوالي 500°C) وضغطٍ مرتفع جدًّا (1000-700 atm) كفيلان بإنتاج مردودٍ مناسبٍ من الأمونيا.

كذلك يعدُّ إنتاجٌ عَازِ رُباعي أكسيدِ النيتروجينِ الثنائيِّ، العديم اللون $N_2 O_4$ من غاز البتِّيِّ الداكن، تفاعلاً طاردًا للحرارةِ. يبيِّنُ الشكلُ 7-5 كيف تؤثِّرُ درجةُ الحرارةِ NO_2 على اتِّزانِ هذا النظام. يبيِّنُ الشكلُ 7-5(ب) خليطَ الاتِّزانِ NO_2/N_2O_4 عندَ درجةِ حرارة $^{\circ}$ C. فإذا خَفُّضَتْ درجةٌ حرارةِ النظامِ إلى $^{\circ}$ 0، فإن النظامَ يتعرَّضُ لتوتَّرِ (إزالةِ الطاقةِ بصورةِ حرارةٍ). لتعديل هذا التوتِّر ينزاحُ النظامُ إلى اليمين، أو إلى اتِّجامِ التفاعل الطاردِ للحرارةِ. هذا الانزياحُ يزيدُ من كميّةِ غاز الـ N_2O_4 عديم اللون، ويخفِّضُ كميَّةَ غاز الـ NO_2 البتّيِّ، كما هو مبيَّنُ في الشكل 7-5(أ). وبما أن كمِّيةً أكبرَ من N_2O_4 عديم اللون توجدُ في الخليطِ، فقد ارتفعَتْ قيمةً K. عندَما يسحَّنُ النظامُ إلى °100، يتمثَّلُ التوتُّرُ بالطاقةِ المضافةِ، فينزاحُ الاتِّزانُ إلى اليسار، أو إلى اتِّجامِ التفاعل الماصِّ للحرارةِ. هذا الانزياحُ يخفِّضُ كميَّةَ الغاز 304 عديم اللونِ ويزيدُ كميَّةَ الغاز البتّيّ، كما هو مبيّنُ في الشكل 7-5 (-5). وبما أنَّ كمّيةً أقلَّ من الـ $N_2 O_4$ توجدُ في $N_2 O_4$

الشكل 7-5 يمكنُ لدرجاتِ الحرارةِ المختلفةِ أن تسبِّ انزياحًا لنظام متَّزن، من أجل الوصول إلى حالة اتران جديد.



الخليطِ، فقد انخفضَتَ قيمةُ X. إنَّ تغيُّرَ درجةِ الحرارةِ يغيِّرُ قيمةَ X. هذا يعني أن النظامَ الذي يكونُ تفاعلُه الأماميُّ طاردًا للحرارةِ، تنخفضُ قيمةُ ثابتِهِ X بارتفاعِ درجةِ الحرارةِ.

أما التفاعلُ الماصُّ للحرارةِ كتفكُّكِ كربوناتِ الكالسيوم، ففيهِ تظهرُ الطاقةُ بشكلِ حرارةٍ في طرفِ المتفاعلاتِ للمعادلةِ.

$$556 \text{ kJ} + \text{CaCO}_3(s) \rightleftarrows \text{CaO}(s) + \text{CO}_2(g)$$

إن ارتفاعَ درجةِ الحرارةِ الذي تسبِّبُهُ إضافةُ الطاقةِ إلى النظامِ يسبِّبُ زيادةً في K، وانزياحًا للاتّزانِ إلى اليمينِ

يمكنُ تسريعُ تفاعلَي النظام أيضًا بواسطة حفّازٍ مناسب. غير أن الحفّازات لا تؤثّرُ على الكمّيّات النسبيّة عند الاتّزان. فهي تؤثّرُ فقط في السرعات التي سبّبَت الوصول إلى الاتّزان. يُعزى ذلك إلى أن الحفّازات تزيدُ سرعتي التفاعليّن الأماميِّ والعكسيِّ، في نظام معيّن بمعاملات متساوية لذلك لا تؤثّرُ هذه الحفّازات في K.

التفاعلاتُ التي تتَّجهُ إلى الاكتمالِ

تبدو بعضُ التفاعلاتِ، التي تتضمَّنُ مركَّباتٍ تتكوَّنُ من تفاعلِ بينَ الأيوناتِ في المحاليلِ، أنها تتَّجهُ إلى الاكتمالِ، بحيثُ تزولُ الأيوناتُ من المحلول بشكل شبه تامِّ. ويعتمدُ مدى الستهلاك (إزالة) الأيونات المتفاعلةِ من المحلول على ذوبانيَّةِ المركَّب الناتج وعلى درجة تأيُّنِه. هكذا فإنَّ الناتج، الذي ينفلتُ كغازِ أو يترسَّبُ كمادَّةٍ صلبةٍ، أو يتأيَّنُ بشكل طفيفٍ فقط، يزيلُ كميَّةً كبيرةً من الأيوناتِ المتفاعلةِ التي تكوِّنُ هذا الناتج. لنتأمَّلُ بعض الأمثلةِ على حالاتِ تتَّجهُ فيها التفاعلاتُ بين الأيوناتِ إلى الاكتمال.

تكوُّنُ غاز

تتفكُّكُ تلقائيًّا الموادُّ غيرُ المستقرَّةِ الناتجةُ عن تفاعلاتٍ أيونيَّةٍ. فمثلاً حمضُ الكربونيكِ، H_2CO_3 يتفكُّكُ في المشروباتِ المكربنةِ لينتجَ غازًا.

$$\mathsf{H}_2\mathsf{CO}_3(aq) \to \mathsf{H}_2\mathsf{O}(l) + \mathsf{CO}_2(g)$$

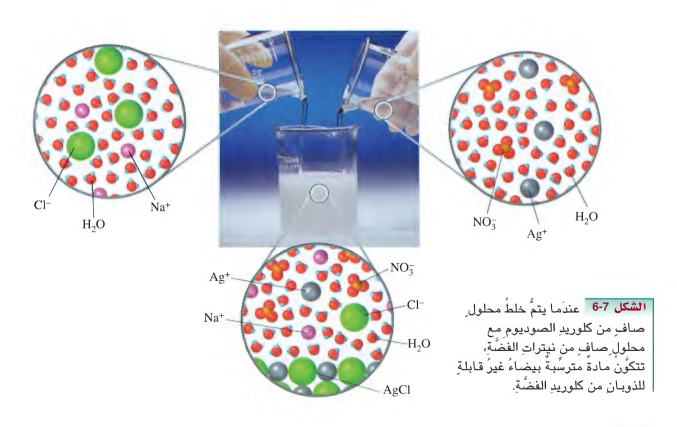
هذا التفاعلُ يحدثُ عمليًّا حتى الاكتمالِ، لأن واحدًا من نواتجِه، CO_2 ، ينفلتُ كغازٍ إذا كانَ الوعاءُ مفتوحًا.

تكونُ مادّةٍ مترسّبةٍ

عندَما يُخلطُّ محلولان من كلوريدِ الصوديوم ونيتراتِ الفضَّةِ، تتكوَّنُ فِي الحالِ مادَّةُ مترسِّبةٌ بيضاءٌ من كلوريدِ الفضَّةِ، كما هو مبيَّنُ فِي الشكلِ 7-6. المعادلةُ الأيونيةُ العامَّةُ لهذا التفاعل هي:

$$\mathrm{Na^+}(aq) + \mathrm{Cl^-}(aq) + \mathrm{Ag^+}(aq) + \mathrm{NO_3^-}(aq) \rightarrow \mathrm{Na^+}(aq) + \mathrm{NO_3^-}(aq) + \mathrm{AgCl}(s)$$

 Na^+ فإذا حُلطَتَ كمِّيّاتُ متعادلةً كيميائيًّا من المذابيَن، يبقى في المحلول الأيوناتُ Ag^+ ، و NO_3^- و NO_3^- فقط بكمِّياتٍ مهمَّةٍ. وتنفصلُ من المحلول تقريبًا أيوناتُ كلٍّ من Ag^+ ، و NO_3^- التي تكوِّنُ مادَّةً مترسِّبةً، هي AgCl. وسببُ ذلك أن قابليَّة ذوبان الـ AgCl في الماءِ ضئيلةً جدًّا. لذلك ينفصلُ AgCl بالترسُّبِ من المحلول الذي أصبحَ مشبعًا به. هكذا يسيرُ هذا التفاعلُ نحوَ الاكتمال، لأن ناتجًا غيرَ قابلِ للذوبان بشكلِ أساسيًّ، قد تكوَّنَ.



تكوُّنُ ناجِ ضعيفِ التأيُّن

تؤدّي تفاعلاًتُ التعادل بين أيونات H_3O^+ من محاليل الأحماض، وأيونات OH^- من محاليل القواعد، إلى تكوُّن جزيئات الماء، التي تتأيَّنُ بضعف شديد. ويوضِّحُ هذه العمليَّة H_3O^+ التفاعلُ بين HCI و NaOH. والواقعُ أنَّ محلولَ NaOH يزوِّدُهُ المحلولُ NaOH و NaOH

 ${
m H_3O^+}(aq) + {
m Cl}^-(aq) + {
m Na^+}(aq) + {
m OH}^-(aq) \rightarrow {
m Na^+}(aq) + {
m Cl}^-(aq) + 2{
m H_2O}(l)$ حذفُ الأيوناتِ المتفرِّجةِ يؤدِّي إلى المعادلةِ الأيونيَّةِ الصرفةِ التاليةِ:

$$H_3O^+(aq) + OH^-(aq) \rightarrow 2H_2O(l)$$

وبما أنَّ الماءَ ضعيفُ التأيُّنِ، فإن معظمَه تقريبًا يوجدُ على شكل جزيئاتٍ. وهكذا، عندما توجدُ أيوناتُ الهيدرونيوم وأيوناتُ الهيدروكسيد بكمِّيّاتٍ ابتدائيَّة متساويةٍ، تزولُ بشكل شبه تامٍّ من المحلول. ويسيرُ التفاعلُ إلى الاكتمال، لأن الناتجَ يتأيَّنُ بشكل ضعيفٍ.

تأثير الأيونِ المشتركِ

بتطبيق مبدأ لو شاتيلييه يمكنُ لتفاعل مثَّزنٍ أن يُزاحَ نحوَ الاتِّجاهِ المرغوب. لنفترضَ أنَّ غازَ كلوريدِ الهيدروجين قد أُضيفَ إلى محلول مشبع من كلوريدِ الصوديوم. فكلوريدُ الهيدروجين قابلُ للذوبان بشكل كبير، ويتأيَّنُ بشكل تِامِّ.

$$\mathrm{HCl}(g) + \mathrm{H_2O}(l) \to \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{Cl^-}(aq)$$

وتصفُ المعادلةُ التاليةُ اتِّزانَ محلول كلوريدِ الصوديوم المشبع.

$$NaCl(s) \rightleftharpoons Na^{+}(aq) + Cl^{-}(aq)$$

فعندَما يذوبُ كلوريدُ الهيدروجين بكميَّةٍ كافيةٍ، يزيدُ من تركيزِ أيوناتِ الـ -Cl فعندَما يذوبُ كلوريدُ الهيدروجين بكميَّةٍ كافيةٍ، يزيدُ من تركيزِ أيوناتِ الزالةَ هذا المحلولِ. تسبِّبُ هذه الزيادةُ توتُّرًا للنظام المثّرن. وتبعًا لمبدأ لو شاتيلييه، فإن إزالةَ هذا التوتُّرِ تتمُّ باتِّحادِ كميَّةٍ من أيوناتِ -Na المضافةِ، مع كميَّةٍ مكافئةٍ من أيوناتِ عن الكلوريدِ هذا إلى ترسُّب كميِّةٍ من الكلوريدِ، الذي يعملُ على إزالةِ التوتُّرِ الناتج عن الكلوريدِ المضافِ. أما الاتِّزانُ الجديدُ، فيتَّصفُ بتركيزٍ أعلى من أيوناتِ الكلوريدِ، لكن بتركيزٍ أعلى من أيوناتِ الكلوريدِ، لكن بتركيزٍ أقلَّ من أيونات +Na. مع ذلك يبقى حاصلُ ضرب [-Na] و [-Cl] محافظًا على قيمتِه السابقةِ. هذه الظاهرةُ، التي تسبِّبُ خلالَها إضافةُ أيونِ مشترك بين مذابَيْن، ترسُبُا أو تقليلاً للتأيُّن، هي مثالُ على قاثير الأيونِ المشترك بين مذابَيْن، ترسُبُا وقائم المنافِقةِ المنافة أيونِ مشترك بين مذابَيْن، ترسُبُا وقائم المنافة أيونِ مشترك بين مذابَيْن، ترسُبُا

يلاحَظُ تأثيرُ الأيونِ المشتركِ أيضًا عندَما يضافُ واحدُ من أيوناتِ إلكتروليتٍ فعيفٍ إلى محلول معيَّن. فمثلاً حمضُ الأسيتيك، CH_3COOH ، هو إلكتروليتُ من هذا النوع. فمحلولٌ من $0.1~M~CH_3COOH$ يتأيَّنُ بنسبةِ 1.3% تقريبًا لينتجَ أيوناتِ الهيدرونيوم H_3O^+ وأيوناتِ الأسيتاتِ، CH_3COO^- . المعادلةُ التاليةُ تُبيِّنُ الاتِّزانَ الأيونيَّ.

 $\mathrm{CH_3COOH}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \rightleftarrows \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{CH_3COO^-}(aq)$

إِن إضافةَ كمِّيّاتٍ قليلةٍ من أسيتاتِ الصوديوم (ملح أيونيِّ يتفكُّكُ بشكل تامِّ في الماءِ) إلى محلول يحتوي على حمض الأسيتيك تزيدٌ من تركيز أيون الأسيتات. بذلك ينزاحُ الاتِّزانُ إلى الاتِّجامِ الذي يستهلكُ بعضًا من أيوناتِ الأسيتاتِ، تبعًا لمبدأ لو شاتيلييه. فيتكوَّنُ عددٌ أكبرُ من جزيئات حمض الأسيتيك وينخفضُ تركيرُ أيونات الهيدرونيوم. بشكل عامٍّ، فإنَّ إضافةَ ملح، يحتوي على أيون مشترك، إلى محلول إلكتروليت ضعيف، تَقَلُّلُ مِن تَأَيُّن هِذَا الإلكتروليتِ. يبيِّنُ الشكلُ 7-7 محلولَيْن هما: 0.10 M CH₃COONa إلى اليسار، ولهُ قيمةُ 2.7 pH إلى اليسار، ولهُ قيمةُ 0.10 M CH₃COONa في الوسط. بخلط هذَيْن المحلوليّن ينتجُ المحلولُ الظاهرُ إلى اليمين ولهُ قيمةُ 4.5 pH. ممًا يشيرُ إلى انخفاض [+H₃O]، وبالتالي إلى تأيُّن أقلَّ لحمض الأسيتيكِ.

> الشكل 7-7 يُخلطُ محلولٌ CH₃COOH إلى اليسار مع محلول CH3COONa في الوسطِ. المحلولان يحتويان على الأيونَ المشتركِ، -CH3COO. ينتجُ عن خلطِ المحلولَيْن المحلولُ الموجودُ إلى اليمين، والذى يتميَّزُ بحمضيَّةٍ قليلةٍ، ناتجةٍ عن انخفاض التأيُّن لهذا الحمض. ألوانُ هذه المحاليل ناتجة عن إضافة كواشف حمض-قاعدةٍ.



مراجعة القسم 7-2

- 1. اذكرُ ثلاثَ طرق تسبِّبُ اضطرابًا للاتِّزان الكيميائيِّ.
- 2. صِفَ ثلاثَ حالاتِ تصلُ فيها التفاعلاتُ الأيونيَّةُ إلى الاكتمال.
 - 3 صف تأثير الأيون المشترك.
- 4. حدِّدَ هويةَ الأيونِ المشترَكِ في كلِّ من الحالاتِ الآتية: أ. إضافةٌ g 5 من NaCl إلى محلول 2.0 M HCl. ب.إضافةُ 50 mL من محلول 1.0 M CH₃COONa إلى محلول 1.0 M CH₃COOH
- ج. إضافةٌ 10 حبّاتٍ من NaOH إلى 100 mL من الماءٍ.

- توقُّعُ تأثيرَ تقليل الضغطِ على الأنظمةِ المتَّزنةِ التاليةِ:
 - $H_2(g) + Cl_2(g) \rightleftharpoons 2HCl(g)$.
 - $NH_4Cl(s) \rightleftharpoons NH_3(g) + HCl(g)$. .
 - $2H_2O_2(aq) \rightleftharpoons 2H_2O(l) + O_2(g)$.
 - $3O_2(g) \rightleftharpoons 2O_3(g)$.

تفكيرٌ ناقد

6. توقُّعُ نتائج: يتفاعلُ ثنائى أكسيدِ الكربون مع الماءِ، ليكوِّنا أيونَ البيكربوناتِ وأيونَ الهيدرونيوم. يؤدّي التنفُّسُ السريعُ إلى زفير كمّيَّةٍ من ثنائى أكسيد الكربون أكبرَ من المعتادِ. كيف يؤثِّرُ التنفُّسُ السريعُ على pH الدم؟ وضِّحْ إجابتك.

الاتزانُ في محاليلِ الأحماضِ والقواعدِ والأملاحِ

K_a ، الشعيف الخمض الضعيف ثابتُ تأثُّون

حوالي %1.3 من جزيئاتِ المذابِ في محلول حمض الأسيتيك 0.1~M متأيّنةً عند درجة حرارةِ الغرفةِ. النسبةُ الباقيةُ 98.7% من جزيئاتِ حمضِ الأسيتيكِ، CH_3COOH ، تبقى غيرَ متأيّنةٍ. بذلك يحتوي المحلولُ على ثلاثةِ أنواعٍ من الجسيماتِ في حالةِ الاتّزانِ هي: جزيئاتُ CH_3COOH ، وأيوناتُ H_3O^+ ، وأيوناتُ H_3O^+ ، وأيوناتُ الأسيتات، CH_3COO^- . لذلك يمكنُ كتابةُ تعبير ثابتِ الاتّزانِ، من خلال معادلةِ الاتّزانِ، لتأيُّن حمض الأسيتيكِ.

$$CH_3COOH + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + CH_3COO^-$$

$$K = \frac{[H_3O^+][CH_3COO^-]}{[CH_3COOH][H_2O]}$$

من الجديرِ بالملاحظةِ أن تركيرُ الماءِ لا يدخلُ في تعبيرِ ثابتِ الاتِّزانِ. وبما أن الماءَ هو المنيبُ، وبما أنَّ عددَ جزيئاتِ الماءِ يزيدُ كثيرًا عن عددِ جزيئاتِ حمضِ الأسيتيكِ، ودونَ التسبُّبِ في أيِّ خطأ مقيسٍ، فيمكنُ أن نفترضَ أن تركيرُ جزيئاتِ الماءِ يبقى ثابئًا في محلول كهذا، بذلك يكونُ الحاصلُ $[H_2O]$ ثابئًا، لأن Mو $[H_2O]$ ثابتان.

$$K[H2O] = \frac{[H3O+][CH3COO-]}{[CH3COOH]}$$

 $K_a = K[{
m H}_2{
m O}]$ يمكنُ تبسيطُ الطرفِ الأيسرِ من المعادلةِ باعتبارِ

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

يُسمَى الثابتُ K_a ثابتَ تأيُّنِ الحمضِ acid ionization constant، ويُعرفُ على أنه ثابتُ الاتُزانِ التفاعل تأيُّنِ الحمضِ K_a ، كثابتِ الاتِّزانِ K_a ، يكونُ ثابتًا عندَ درجةِ حرارةٍ معيَّنةٍ، لَكتُه يكتسَبُ قيمةً جَديدةً عندَ كلِّ درجةِ حرارةٍ جديدةٍ.

يمثّلُ ثابتُ تأيُّنِ الحمضِ الضعيفِ، قيمةً صغيرةً. لتحديدِ القيمةِ الرقميَّةِ لثابتِ تأيُّنِ حمضِ الأسيتيكِ عندَ درجةِ حرارةٍ معيَّنةٍ، تلزمُ معرفةُ التراكيزِ عند الاتِّزانِ لكلِّ من أيوناتِ CH_3COO_1 . وبما أن تأيُّنَ جزيءٍ من أيوناتِ CH_3COO_2 . وبما أن تأيُّنَ جزيءٍ من H_3O_3 الماءِ ينتجُ أيونًا من H_3O_4 وأيونًا من H_3COO_3 فيمكنُ إيجادُ هذه التراكيزِ عمليًّا بقياسِ H_3 للمحلول.

القسم 7-3

مؤشّراتُ الأداء

- يوضِّحُ مفهومَ ثابتِ تأيُّنِ الأحماضِ. يكتبُ تعبيرَ ثابتِ الاتِّرْانُ للأحماض.
 - يفسِّرُ عملَ المحاليل المنظَّمةِ.
- يقارنٌ بين التحلل المائي للكاتيون والتحلل
 المائي للأنيون.

		سيتيك	تَأْيُّنُ حِمضِ الأ	الجدول 2-7
K_a	[CH ₃ COOH]	[H ₃ O ⁺]	% للتأيُّن	المولاريَّة
1.79×10^{-5}	0.0987	0.00133	1.33	0.100
1.82×10^{-5}	0.0491	0.000945	1.89	0.0500
1.81×10^{-5}	0.00958	0.000417	4.17	0.0100
1.82×10^{-5}	0.00471	0.000293	5.86	0.00500
1.82×10^{-5}	0.000874	0.000126	12.6	0.00100





الشكل 8-7 (أ) تحتوي الكأسُ الزجاجيَّةُ اليسرى على محلول منظم وكاشفٍ يدلُّ على pH = 5 تقريبًا. أماً الكأسُ اليمني فتحتوي على ماءٍ، وعلى مقدار ضئيل من الحمض، وعلى كاشف. يبين مقياسَ pH أن

pH = 5.00 لهذا المحلول. (ب) بعد إضافة ِ mL 5 من محلول ِ 0.10 M HCl إلى الكأسَيْن، لا يتغيَّرُ لون المحلول في الكأس اليسري، ما يدلَّ على أن قيمة pH في هذه الكأس لم تتغيّر بشكل ملموس. أما الكأسُ اليمنى فيتغيّرُ لون المحلول ِفيها، ويظهرُ مقياسُ pH أن 2.17 = 2.17.

يُظهرُ الجدولُ 7-2 بياناتِ التأيُّن والثوابتَ لبعض المحاليل المخفُّفةِ لحمض الأسيتيكِ عند 25° C. لاحظُ أن القيمةَ الرقميَّةَ ل K_a شبهُ متطابقةٍ لكلِّ محلولٍ مولاريثُهُ مبيَّتةٌ. يمكنُ تحديدُ قيمةِ K_a الرقميَّةِ لـ $\mathrm{CH_3COOH}$ عند ك $^{\circ}\mathrm{C}$ ، بأن تُستبدلَ بالتراكيز قيمُها الرقمَّيَّةُ في تعبير ثابتِ الاتِّزانِ.

$$K_a = \frac{[\mathrm{H_3O^+}][\mathrm{CH_3COO^-}]}{[\mathrm{CH_3COOH}]}$$

عندَ درجةِ حرارةٍ ثابتةٍ، تسبِّبُ زيادةُ تركيزِ أيوناتِ ${
m CH_3COO}$ ، بإضافةِ أسيتاتِ الصوديوم، CH3COONa، اضطرابًا للاتِّزان، كما يتوقَّعُ مبدأً لو شاتيلييه. يسبِّبُ، هذا الاضطرابُ بدورهِ انخفاصًا في [H3O+] وزيادةً في [CH3COOH]. في نهاية الأمرِ، يتحقَّقُ الاتِّزانُ من جديدٍ دون تغيُّرِ في قيمةِ K_a ، لكن بتركيزٍ أعلى لجزيئاتِ حمضَ الأسيتيكِ غيرِ المتأيِّنِ وبتركيزِ أقلَّ لأيوناتِ +H₃O ممّا كانَتَ عليه قبلَ إضافةِ -CH₃COO. وتؤثِّرُ تَغيُّراتُ تركيزِ أَيونِ الهيدرونيوم على pH. في هذا المثال، يعني انخفاض (H3O+) زيادةً في pH المحلول.

المحاليلُ المنظّمةُ

يحتوي المحلولُ السابقُ على حمض ضعيفٍ، CH3COOH، وعلى ملح ِهذا الحمض الضعيف CH_3COONa . لذلك يمكنُ للمحلول أن يتفاعلَ إما مع حمض وإما مع قاعدةٍ. عندَما تضاف كمّيّات قليلة من أحماض أو قواعدَ، يبقى pH المحلول شبة ثابتٍ. pH فالحمضُ الضعيفُ والأيونُ المشترَك CH_3COO^- ، يعملان كمحلول منظّم ل المحلول، وبما أنه يقاومُ تغيُّراتِ pH فإنَّ هنا المحلول هو محلولٌ منظمٌ buffer solution. يبيّنُ الشكلُ 7-8 كيفَ يتفاعلُ المحلولُ المنظّمُ والمحلولُ غيرُ المنظّم عند إضافة حمض.

لنفترضُ أن كمِّيَّةً قليلةً من الحمض أضيفَتْ إلى محلول حمض الأسيتيك-أسيتات الصوديوم. تتفاعلُ أيوناتُ الأسيتاتِ مع معظم ِ أيوناتِ الهيدرونيوم ِ المضافةِ، لتكوِّنَ

جزيئات غير متأيثة من حمض الأسيتيك.

$$\text{CH}_3\text{COO-}(aq) + \text{H}_3\text{O+}(aq) \rightarrow \text{CH}_3\text{COOH}(aq) + \text{H}_2\text{O}(l)$$

عمليًّا، يبقى تركيرُ أيونِ الهيدرونيوم وpH المحلول ثابتين.

لنفترضُ أن كميَّةً قليلةً من قاعدة أضيفَتَ إلى المحلول الأصليِّ. تتفاعلُ أيوناتُ -OH مع أيوناتِ +H₃O وتزيلُها، لتكوِّنَ جزيئاتِ الماءِ غير المتأيِّنةِ. بالمقابل تتأيَّنُ جزيئاتُ حمض الأسيتيكِ، للتعويض عن أيوناتِ الهيدرونيوم التي تمَّتَ معادلتُها بأيوناتِ -OH

$$\mathrm{CH_3COOH}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \longrightarrow \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{CH_3COO^-}(aq)$$

هنا أيضًا يبقى pH المحلول ثابتًا عمليًّا.

كذلك يتميَّرُ محلولُ قاعدةٍ ضعيفةٍ، يحتوي على ملح هذه القاعدةِ، بسلوكٍ مشابهٍ، فيبقى تركيزُ أيونِ الهيدروكسيدِ و pH المحلولِ ثابتين، عندَ إضافةِ كمّيّاتٍ قليلةٍ من الأحماض أو القواعدِ. لنفترضُ أن قاعدةً أضيفَتْ إلى محلولِ الأمونيا، الذي يحتوى أيضًا على كلوريدِ الأمونيومِ. تمنحُ أيوناتُ الأمونيوم بروتونًا لأيوناتِ الهيدروكسيدِ المضافة، لتكوِّنَ جزيئاتِ غيرَ متأيِّنةِ من الماءِ.

$$NH_4^+(aq) + OH^-(aq) \rightarrow NH_3(aq) + H_2O(aq)$$

وإذا أضيفَتَ كمّيَّةُ من حمض إلى المحلول، فإن أيوناتِ الهيدروكسيدِ من المحلول تستقبلٌ بروتوناتٍ من أيونات الهيدرونيوم المضافة، لتكوِّنَ جزيئاتٍ غيرَ متأيِّةٍ من الماءِ. إذ ذاك تتأيَّنُ جزيئاتُ الأمونيا في المحلول، وتعوِّضُ عن معظم أيونات الهيدروكسيد التي تمُّتُ معادلتُها بأيونات +H₂O.

$$\mathrm{NH_3}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \longrightarrow \mathrm{NH_4^+}(aq) + \mathrm{OH^-}(aq)$$

للمحاليل المنظَّمةِ تطبيقاتٌ عديدةٌ ومهمَّةٌ في الكيمياءِ والفيسيولوجيا. فدمُ الإنسان يحافظُ طبيعيًّا على pH بين 7.3 و 7.5. هذا الأمرُ أساسيٌّ لأن تغيُّراتٍ كبيرةً في PH الدم قد تؤدّي إلى اضطراباتٍ قويَّةٍ في وظائف الجسم العاديَّةِ. يبيِّنُ الشكلُ 7-9 مثالاً على واحدٍ من أدويةٍ كثيرةٍ تحتوي على محاليلَ منظّمةٍ، لمنع تغيُّراتٍ كبيرةٍ وضارَّةٍ في PH الدم

ثابتُ تأيُّنِ الماءِ

تذكرُ من الفصل 4، أن التأيُّنَ الذاتيَّ للماءِ هو تفاعلُ اتِّزانٍ:

$$\mathrm{H_2O}(l) + \mathrm{H_2O}(l) \rightleftarrows \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{OH^-}(aq)$$

يتحقَّقُ الاتِّزانُ بتركيزِ منخفضِ جدًّا لأيوناتِ ${\rm H_3O^+}$ و ${\rm e^{-H_3O^+}}$ وتعبيرُ ثابتِ الاتِّزانِ يشتقُّ من المعادلة الكيميائيَّة الموزونة:

$$K_w = [{\rm H_3O^+}][{\rm OH^-}] = 1.0 \times 10^{-14}$$



الشكل 7-9 منتجاتٌ استهلاكيَّةٌ كثيرة تدخل في تكوينِها محاليل أ منظَّمةً، وذلك لحماية الجسم من تغيُّرات pH الضارَّةِ.

التحلل المائي للأملاح

تتكوَّنُ الأملاحُ خلالَ تفاعل التعادل بين حمض برونشتد وقاعدة برونشتد. وعندَما يذوبُ ملحٌ في الماء، ينتجُ الأيوناتِ الموجبةَ (الكاتيونات) للقاعدةِ التي تكوَّنَ منها الملحُ، والأيوناتِ السالبةَ (الأنيونات) للحمض الذي تكوَّنَ منه الملحُ. يُتوقَّعُ أن يكونَ المحلولُ متعادلاً. والحقيقةُ أن المحاليلَ المائيَّةَ لبعض الأملاح، مثل NaCl و KNO، متعادلةٌ، و pH لهذهِ المحاليل 7. غيرَ أن المحلولَ الناتجَ من ذوبان كربوناتِ الصوديوم في الماءِ يحوِّلُ ورقَ تبّاع الشمس الأحمر إلى الأزرق، مُشيرًا بذلك إلى أن قيمةَ pH أكبرٌ من 7. كذلك ينتجُ كلوريدُ الأمونيوم محلولاً يحوِّلُ ورقَ تبّاع الشمس الأزرقَ إلى أحمرَ، مشيرًا إلى أن قيمة pH أقلُّ من 7. والشكلُ 7-10 يُظهرُ الأملاحَ المتكوِّنة من اتِّحادِ أحماضِ وقواعدَ قويَّةِ أو ضعيفةٍ.

يُمكنُ تفسيرُ تغيُّراتِ قِيم pH بفحص الأيوناتِ المكوَّنةِ، عندَما يتفكُّكُ كلُّ من هذهِ الأملاح. فإذا كانَتَ هذهِ الأيوناتُ مصدرُها أحماضٌ أو قواعدُ ضعيفةٌ، فهي تتفاعلُ كيميائيًّا مع جزيئاتِ الماءِ، وسوفَ يكونُ pH المحلول ذا قيمةٍ مختلفةٍ عن 7. إن التفاعل بين جزيئاتِ الماء وأيوناتِ الملح النائبِ هو التحلل المائي hydrolysis. وإذا تفاعلَتِ الأنيوناتُ مع الماءِ، فالعمليَّةُ هي التحلل المائي للأنيوناتِ، وهي تنتجُ محلولاً أكثرَ قاعديَّةً. وإذا تفاعلتِ الكاتيوناتُ مع جزيئاتِ الماءِ، فالعمليّةُ هي التحلل المائي للكاتيوناتِ، وهي تنتجُ محلولاً أكثرَ حمضيَّةً.

التحلل المائى للأنيون

أسيتات الأمونيوم متعادلاً.

وفقًا لمفهوم برونشتد، يكون أنيون الملح القاعدة المرافقة للحمض الذي تكوَّن منه الملح، فهو إذن مستقبلٌ للبروتون. وإذا كانَ الحمضُ ضعيفًا، تكونُ القاعدةُ المرافقةُ (الأنيون) قويَّةً بما يكفي لاستقبال البروتونات من بعض جزيئات الماء، المانحة للبروتون،







(ب)

الشكل 7-10 لونُ الكاشفِ العامِّ يبيِّنُ أن pH لمحاليل الأملاح تتباينُ بحسبِ قوةِ الحمض والقاعدة اللتَيْن تكُونان الملحَ. (أَ) يتكوّن NaCl من حمض قوىً وقاعدةٍ قوية؛ لونَ الكاشفِ يبيِّنُ أن الـ pH متعادلٌ. (ب) يبيِّنُ الكاشفُ أن pH لمحلولِ أسيتاتِ الصوديوم قاعديّ، فأسيتاتِ الصوديوم تكوّنتْ من قاعدةٍ قويةٍ وحمض ضعيف. (ج) تفاعلُ الحمض القوىِّ والقاعدةِ الضعيفةِ لتكوين كلوريدِ الأمونيوم، ينتجُ محلولاً حمضيًّا، كما يبيّنُ لُونَ الكاشفِ المائل إلى الاحمرار. (د) الحمضُ الضعيفُ والقاعدةُ الضعيفة اللذان يكونان أسيتات الأمونيوم، لهما قوى متقاربة. لذلك يبدو محلول لتكوِّنَ أيونات OH^- ، يتحقَّقُ اتِّزانٌ يكونٌ فيه التأثيرُ النهائيُّ للتَّحلل المائي للأنيون زيادةً OH^- في تركيزِ أيونِ الهيدروكسيدِ، OH^-]، في المحلول.

معادلة الاتزان لحمض ضعيف افتراضيًّ، HA، في الماء لتكوين أيون الهيدرونيوم والأنيون، -A، هي التالية:

$$\mathrm{HA}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \rightleftarrows \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{A^-}(aq)$$

انطلاقًا من هذه المعادلةِ، يمكنُ كتابةُ التعبيرِ العامِّ لـ K_a . لاحظُ أن الماءَ لا يظهرُ في التعبير العامِّ للاتِّزانِ، كما في حالاتٍ سابقةٍ.

$$K_a = \frac{[H_3O^+][A^-]}{[HA]}$$

يتمثَّلُ تفاعلُ التحلل المائي للأنيونِ، -A، المتكوِّن من تأيُّن ِ الحمضِ الضعيفِ HA، بمعادلةِ الاتِّزان العامَّةِ التاليةِ:

$$\mathsf{A}^{\text{-}}(aq) + \mathsf{H}_2\mathsf{O}(l) \rightleftarrows \mathsf{H}\mathsf{A}(aq) + \mathsf{O}\mathsf{H}^{\text{-}}(aq)$$

ي التفاعلِ الأماميِّ، يكسبُ الأنيونُ، -A، بروتونًا من جزيءِ الماءِ، ليكوِّنَ الحمضَ الضعيفَ HA، وأيونَ الهيدروكسيدِ، OH. يعتمدُ مدى تكوُّنِ الأيون OH ووضعُ الاتِّزانِ على القوةِ النسبيَّةِ للأنيونِ A. فبقدرِ ما تكونُ قيمةُ K_a له K_a منخفضةً، يكونُ جذبُ A للبروتوناتِ أقوى، مقارنةً مع OH. ويكونُ إنتاجُ OH أكبرَ. أي بقدرِ ما يكونُ الحمضُ OH ضعيفًا، تكونُ قاعدتُه المرافقةُ، OH، قويَّةً.

إن المحاليلَ المائيَّةَ لكربوناتِ الصوديومِ قاعديَّةٌ. فأيوناتُ الصوديوم، Na^+ في كربوناتِ الصوديوم، لا تخضعُ لتفاعلِ التحلل في المحلولِ المائيِّ. لكنَّ أيوناتِ الكربوناتِ CO_3^2 تتفاعلُ كقاعدةِ برونشتد. يكتسبُ أنيون CO_3^2 بروتونًا من جزيء الماءِ، ليكوِّن أيونَ الكربوناتِ الهيدروجينيَّةِ TCO_3 الضعيفَ التأثيُّن، والأيونَ CH^- .

$$\mathrm{CO_3^{2-}}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \rightleftarrows \mathrm{HCO_3^{-}}(aq) + \mathrm{OH^{-}}(aq)$$

يزدادُ تركيرُ الأيونِ ^{-}OH حتَى يتحقَّقَ الاتِّزانُ. وبالتائي ينخفضُ تركيرُ الأيونِ ^{+}OH بحيثُ يبقى حاصلُ ^{-}OH و ^{-}OH مساويًا لثابتِ تأيُّنِ الماءِ، $^{-}K_{w}$ ، عندَ درجةِ حرارةِ المحلولِ. هكذا تكونُ قيمةُ ^{-}OH أعلى من ^{-}OH ويكونُ المحلولُ قاعديًّا.

التحلل المائي للكاتيونات

طبقًا لمفهوم برونشتد، يمثِّلُ كاتيونُ الملح الحمض المرافق للقاعدةِ التي تكوَّنَ منها. هذا الكاتيونُ هو إذن مانحُ للبروتون. فإذا كانَتِ القاعدةُ ضعيفةً، يكونُ الكاتيونُ حمضًا قويًّا بما يكفي لمنح بروتونِ لجزيءِ الماءِ المستقبلِ للبروتون، ليكوِّنَ أيوناتِ H_3O^+ . يتحقَّقُ اتِّزانُ يكونُ فيهِ التأثيرُ النهائيُ للتَّحلل المائي للكاتيون زيادةً في تركيزِ أيون الهيدرونيوم، $[H_3O^+]$ في المحلول.

التكاملُ في العلوم

المحاليلُ المنظّمةُ في الدم

يتمتَّعُ الدمُ طبيعيًّا بـ 7.4 = pH، فإذا ارتفعَ pH الدمِ لإنسانِ إلى أكثرَ من 7.8 أو انخفضَ إلى أقلَّ من 7.0، يكونُ تغيُّرُ pH هذا مميتًا. فالمنظمُ الأساسُ في الدم هو نظامُ حمض الكربونيك - أيونُ الكربوناتِ الهيدروجينيَّةِ.

 $CO_2(g) + H_2O(l) \rightarrow H_2CO_3(aq) + HCO_7(aq)$

بسبب بُ «التنفُّسُ البطيء به هبوطًا في يسبب بُ «التنفُّسُ البطيء به هبوطًا في قيمة بالله وهذا ينتجُ عن نقص في التهوية ، (الذي هو عكسُ الإفراط في التهوية ، أو التنفُّس البطيء . نقصُ التهوية ينتجُ عن قصور قلب احتقاني ، أو عن ذاتِ الرئة ، أو عن المخدَّرات وبما أن التنفُّسَ يتباطأ ، فإنَّ ثنائي أكسيدِ الكربونِ يتجمّع ، فإنَّ ثنائي أكسيدِ الكربونِ يتجمّع ، فيرتفع تركيز ، ويسبب هذا التغيرُ انزياحاً في الاتزانِ إلى اليمين ، تبعاً لمبدأ لو شاتيلييه ، ويصبحُ الدمُ أكثرَ حمضيَّة ، لأن تركيزَ حمض الكربونيكِ حمضيَّة ، لأن تركيزَ حمض الكربونيكِ أصبحَ أعلى .

تُستخدمُ معادلةُ الاتّزانِ التاليةُ لقاعدةٍ افتراضيَّةٍ ضعيفةٍ، B، من أجل اشتقاق K_b التعبير العامِّ لثابتِ تأيُّن القاعدةِ،

$$\mathsf{B}(aq) + \mathsf{H}_2\mathsf{O}(l) \rightleftarrows \mathsf{BH^+}(aq) + \mathsf{OH^-}(aq)$$

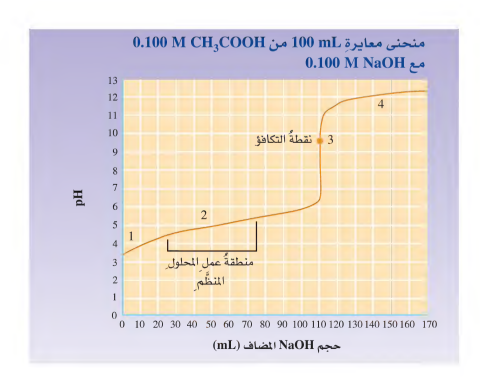
$$K_b = \frac{[\mathrm{BH}^+][\mathrm{OH}^-]}{[\mathrm{B}]}$$

يتمثَّلُ تفاعلُ التحلل بينَ الماءِ والكاتيونِ، +BH، المكَّونِ من تأيُّن القاعدةِ الضعيفةِ، B، بمعادلة الاتِّزان العامَّة التالية:

$$\mathrm{BH^+}(aq) + \mathrm{H_2O}(l) \rightleftarrows \mathrm{H_3O^+}(aq) + \mathrm{B}(aq)$$

في التفاعل الأماميِّ، يمنحُ الكاتيون +BH بروتونًا لجزيءِ الماءِ، ليكوِّنَ أيونَ الهيدرونيوم وقاعدةً ضعيفةً. يعتمد مدى تكوُّن الأيون +H₃O ووضعٌ الاتِّزان على القوةِ النسبيَّةِ للكاتيون $^+$ BH. فبقدر ما تكونٌ قيمةٌ $^+$ للقاعدةِ B منخفضةً، تكونٌ قدرةٌ $^+$ BH على منح بروتونٍ، أعلى، مقارنةً مع H_3O^+ . ويكونُ إنتاجُ الأيوناتِ H_3O^+ أكبرَ. لذلك، يكونُ الحمضُ المرافقُ أقوى كلما كانت القاعدةُ أضعفَ.

يتفكُّكُ كلوريدُ الأمونيوم، NH₄Cl، في الماء لينتجَ أيوناتِ ⁺NH₄ و Cl ومحلولاً حمضيًّا. أيونُ الكلوريدِ هو القاعدةُ المرافقةُ للحمض القويِّ، HCl. فهو لا يبدى إذن أيَّ ميل إلى التحلل في المحلول المائيِّ. بينما تمثِّلُ أيوناتُ الأمونيوم، الحمض المرافق للقاعدة الضعيفة، NH3. فتمنح أيونات الأمونيوم بروتونات لجزيئات الماء. ويتحقَّق اتِّزان بزيادة إ (H_3O^+) . هكذا يكونُ pH أقلَّ من 7.



الشكل 7-11 عند النقطة 1 على منحنى المعايرة، يوجد حمض الأسيتيك فقط. فتعتمدُ قيمةً pH على الحمض الضعيف وحدّه. عند النقطة 2 يوجد خليط من CH₃COOH و-CH₃COO. بإضافةِ NaOH، يتغيَّرُ pH ببطءٍ. عندَ النقطة 3 يكونَ كلُّ الحمض قد تحوَّلَ إلى -CH₃COO. هذا الأيونُ يتميًّأُ لينتجَ محلولاً قاعديًّا ضعيفا. عند النقطة 4 يتحدّد PH بفائض أيوناتِ -OH المضافةِ.

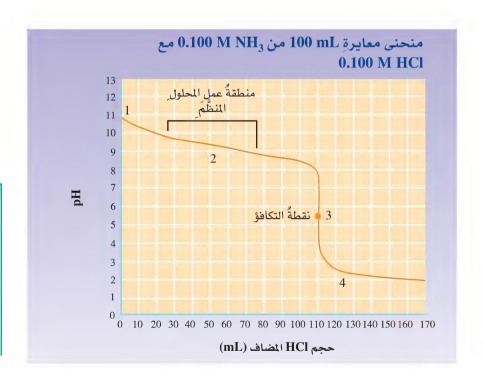
التحلل المائى في تفاعلاتِ الحمض-القاعدة

من خلال دراستِك للتحلل المائي يمكنُ أن تفسِّرَ لماذا يمكنُ أن تحدُث نقطةُ النهايةِ لتفاعل التعادل، عند pH مختلف عن 7. تحدَّدُ خصائصُ التحلل المائي للأملاح بواسطةِ القوى النسبيَّةِ للأحماض والقواعدِ التي تكوِّنُ هذهِ الأملاح، والتي تُقسَّمُ إلى أربع فئات عامَّةٍ، بحسبِ خصائص التحلل المائي لكل فئةٍ: حمض قوي-قاعدةٍ قوية، حمض قويَقي، حمض ضعيفةٍ، حمض ضعيفةٍ، حمض ضعيفةٍ، حمض ضعيفةٍ، حمض ضعيفةٍ، حمض ضعيفةٍ،

الأملاحُ المكوَّنةُ منَ الأحماضِ القويَّةِ والقواعدِ القويَّةِ، تنتجُ محاليلَ متعادلةً، لأن كاتيونَ القاعدةِ القويَّةِ وأنيونَ الحمضِ القويِّ لا يخضعانِ كلاهما لتحلل ملحوظٍ في كاتيونَ القاعدةِ القويَّةِ. HCl(aq) حمضٌ قويُّ، و NaOH(aq) قاعدةً قويةٌ، فلا كاتيونُ القاعدةِ القويَّةِ Na^+ ، ولا أنيونُ الحمضِ القويِّ Cl^- ، يخضعان لتفاعل التحلل في المحاليل المائيَّةِ. لذلك تكونُ المحاليلُ المائيَّةُ لـ NaCl متعادلةً. وينسحبُ ذلك على NaCl، وهو ملحُ مكوَّنُ من الحمضِ القويِّ NaCl والقاعدةِ القويَّةِ Nacl والقاعدةِ والقويَّةِ Nacl والقاعدةِ القويَّةِ Nacl والقاعدةِ والقويَّةِ Nacl والقويَّةِ Nacl والقويَّةِ Nacl والقويَّةِ Nacl والقويَّةِ Nacl والقويَّةُ والقويَّةُ والقويَّةِ Nacl والقويَّةُ والقويَةُ والقويَّةُ والقويَّةُ والقويَّةُ والقويَّةُ والقويَّةُ والقويَةُ والقويَّةُ والقويَّةُ والقويَّةُ والقويَّةُ والقويَّةُ والقوي

المحاليلُ المائيَّةُ للأملاحِ المكوَّنةِ من تفاعلاتِ الأحماضِ الضعيفةِ والقواعدِ القويَّةِ، هي محاليلُ قاعديَّةٌ. يبيِّنُ الشكلُ 7-11 أن أنيوناتِ الملحِ الذائب تتحلل في الماءِ وترتفعُ قيمةٌ pH للمحلول مما يشيرُ إلى ازديادِ تركيزِ أيون الهيدروكسيدِ. فالمحاليلُ المائيَّةُ لأسيتاتِ الصوديومِ، CH_3COONa ، قاعديَّةٌ. والواقعُ أن أيوناتِ الأسيتاتِ CH_3COONa تخضعُ لتفاعلِ التحلل المائي، لأن هذه الأيوناتِ أنيوناتُ حمض ضعيفٍ هو حمضُ الأسيتيكِ. أما كاتيوناتُ الملحِ فهي أيوناتُ موجبةٌ من قاعدةٍ قويَّةٍ NaOH، وهي بالتائي لا تتحلل، لأن NaOH تتفكَّكُ بنسبةِ NaOH.

يبيِّنُ الشكلُ 7-12 أن أملاحَ الأحماضِ القويَّةِ والقواعدِ الضعيفةِ تنتجُ محاليلَ مائيَّةً والمنافيَّة والمنافي الشكلُ 7-12 أن أملاحَ الأحماضِ القويَّةِ والمنافي المنافي المنافية والمنافية المنافية ال



الشكل 7-17 عند النقطة 1 على منحنى المعايرة، يوجدُ فقط محلولُ الأمونيا. هنا يتحدُّدُ pH بالقاعدة وحدَها. عند النقطة 2 يوجدُ خليطً من pH يأضافة pH يتغيرُ pH يتخد النقطة 2 يكونُ محلولُ ببطء. عند النقطة 3 يكونُ محلولُ الأمونيا قد تحوَّلَ كلُّه إلى pH. عند النقطة 4 يتحدَّدُ pH بفائض أيوناتِ pH المضافة.

المحلول مشيرة إلى ازدياد تركيز أيون الهيدرونيوم. في هذه الحالة، تخضع كاتيونات الملح الذائب لتفاعل التحلل المائي، لأنها تمثّلُ الأيونات الموجبة للقاعدة الضعيفة. أما أنيونات الملح، فهي الأيونات السالبة للحمض القويّ؛ وهي لا تخضعُ لتحلل مائي ملحوظ حمضيًّا.

الأملاحُ المكوَّنةُ من الأحماضِ الضعيفةِ والقواعدِ الضعيفةِ، يمكنُها أن تنتجَ إما محاليلَ مائيَّةً حمضيَّةً، وإمَّا محاليلَ متعادلةً أو قاعديَّةً، بحسبِ طبيعةِ الملحِ الذائبِ؛ ذلك أن النوعَيْن من أيوناتِ الملحِ الذائبِ يخضعان للتحلل المائي بشكل كبير. فإذا كانَ التحلل المائي متساويًا لنوعَي الأيوناتِ، يبقى المحلولُ إذ ذاك متعادلاً. الأيونان في أسيتاتِ الأمونيوم، CH₃COONH₄ يتحللان بشكل متساوٍ. لذلك يُنتجان محلولاً متعادلاً، كما يبيِّلُ الشكلُ 7-10 (د).

 K_b أما الحالاتُ التي يكونُ فيها الحمضُ والقاعدةُ ضعيفَيْن ومختلفَيْن في قيم ولا أما الحالاتُ التيمةِ الأكبر ل K_a أو K_a أو K_a المحلول على القيمةِ الأكبر ل

مراجعةُ القسم 7-3

- وضِّح المقصودَ بكلِّ من: ثابتِ تأيُّن الحمض، المحلول المنظَّم، الحاصل الأيونيِّ للماء، التحلل المائي.
 - 2. أيُّ مزيج من المحاليل التالية يُعدُّ محلولاً منظّمًا؟
 - أ. 50 mL من 1.0 M NaCl
 - و ML و 50 mL من 1.0 M
 - ب. 50 mL من 50 mL من
 - $0.5~\mathrm{M~HNO_2}$ و 25 mL و من
 - ج. 25 mL من 1.0 M NaCl
 - و 25 mL من 25 mL و عن 3.0 M HNO
- حدِّد هوية زوج الحمض القاعدة المرافقين لكلِّ من التفاعلات التالية:
 - $\mathrm{H_{2}CO_{3}} + \mathrm{H_{2}O} \rightleftarrows \mathrm{HCO_{3}^{-}} + \mathrm{H_{3}O^{+}}$.
 - $H_2O + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + OH^-$. ب
 - $H_2S + NH_3 \rightleftharpoons HS^- + NH_4^+$.
 - $H_2PO_4^- + H_2O \rightleftharpoons H_3PO_4 + OH^-$.
- 4. قارن بين التحلل المائي للكاتيون والتحلل المائي للأنيون.

- 5. أيُّ من الأيوناتِ التاليةِ يخضعُ للتحلل في المحلولِ المائيُّ؟ CO_3^{2-} . ن K^+ . NO_3^- . i
- PO_4^{3-} . CH_3COO^- . F^- .
 - SO_4^{2-} .و. NH_4^+ .ج
- 6. حدِّد هويَّة المحاليل التالية، كمحاليل حمضيَّة أو قاعديَّة أو متعادلة.
- 0.25 M NH₄NO₃ .7 0.5 M KI .i
- $0.05~\mathrm{M~BaCO_3}$... $0.10~\mathrm{M~Ba(OH)_2}$...
- حدًّد هوية الحمض والقاعدة اللذين تتكوَّن منهما الأملاح التالية:
 - CaF_2 . K_2CrO_4 . i
 - $(NH_4)_2SO_4$ د. $(CH_3COO)_2Ca$

تفكيرٌ ناقد

8. ربط أفكار: صِف كيف يتم تحضير محلول منظم باستخدام قاعدة قويّة ومتفاعل واحد آخر.

القسم 7-4

مؤشّراتُ الأداءِ

- يُوضحُ المقصودَ بثابتِ حاصلِ الإذابةِ ويحسبُ قيمته.
 - يحسبُ الذوبانيَّةَ باستخدام ثابتِ
 حاصل الإذابةِ.
 - يُجري حساباتٍ لتوقعُ تكون راسبٍ عندما تُمزَجُ المحاليلُ.

اتزان الإذابة

تذوبُ الموادُّ الصلبةُ الأيونيَّةُ في الماءِ، إلى أن تبلغ حالةَ اتِّزانٍ مع أيوناتِها. يمكنُ كتابةُ تعبير ثابتِ الاتِّزانِ، انطلاقًا من المعادلةِ الكيميائيَّةِ الموزونةِ لتفكُّكِ المادَّةِ الصلبةِ. أما تراكيرُ الأيوناتِ، فيمكنُ تحديدُها من خلال المعادلةِ الكيميائيَّةِ الموزونةِ، ومن قيم النوبانيَّةِ. عندَها يمكنُ استخدامُ تراكيزِ الأيونات، لتحديدِ قيمةِ ثابتِ الاتِّزانِ. والقيمةُ الرقميَّةُ لثابتِ الاتِّزانِ، يمكنُ استخدامُها لتوقُّع تكوُّن راسبٍ، عندَما يتمُّ مزجُ المحاليلِ بتراكيزِ متعدِّدةٍ.

حاصلُ الإذابةِ

يحتوي المحلولُ المشبعُ على أقصى كمّيّةٍ ممكنةٍ من المذابِ موجودةٍ في حالةِ اتِّزانٍ مع فائض المادَّةِ غير الذائبةِ، وذلك عندَ درجةِ حرارةٍ معيَّتةٍ. يلزمُ التذكيرُ بأن المحلولَ المشبعَ ليسَ بالضرورةِ محلولاً مركَّرًا. قد يكونُ التركيزُ مرتفعًا أو منخفضًا تبعًا لذوبانيَّةِ المذابِ.

غالبًا ما يتمُّ استخدامُ قاعدةٍ عامَّةٍ للتعبيرِ نوعيًّا عن الذوبانيَّةِ. بناءً على هذهِ القاعدةِ، يقالُ عن مادَّةٍ إنها قابلةٌ للذوبان، إذا كانَتَ ذوبانيَّتُها أكبرَ من g 1 في 200 من من الماءِ. ويقالُ بأنها غيرُ قابلةٍ للذوبان إذا كانَتَ ذوبانيتُها أقلَّ من g 0.1 في 100 من الماءِ. أما الموادُّ التي تقعُ ذوبانيتُها بين هذيَن الحدَّيْن، فتوصفُ بأنها شحيحةُ الذوبان.

تطبَّقُ مبادئُ الاتِّزانِ الواردةُ في هذا الفصلِ على كلِّ المحاليلِ المشبعةِ بالأملاحِ الشجيحةِ الذوبانِ، فكلوريدُ الفضَّةِ شحيحُ الذوبانِ في الماءِ حتى أنهُ يوصفُ أحيانًا بأنَّهُ غيرُ قابلِ للذوبانِ. كما أن محلولَهُ يبلغُ الإشباعَ بتركيزِ متدنٍّ جدًّا لأيوناتِه. وكلُّ أيوناتِ Agtُ و -AgCl الفائضةِ عن هذا التركيز تترسَّبُ بشكل AgCl.

لنتأمَّلُ نظامَ الاتِّزانِ لمحلول مشبع من كلوريدِ الفضَّةِ يحتوي على فائض من الملحِ الصلبِ. يتمثَّلُ هذا النظامُ بالمعادلةِ الكيميائيَّةِ وبتعبيرِ الاتِّزانِ التالييّن:

$$\operatorname{AgCl}(s) \rightleftarrows \operatorname{Ag^+}(aq) + \operatorname{Cl^-}(aq)$$

تمثّلُ هذه المعادلةُ اتِّزانًا غيرَ متجانسِ. وسوف نتَّبعُ الاصطلاحَ المعتمدَ في كتابةِ تعبيرِ ثابتِ الاتِّزانِ، دونَ تضمينِ الأنواعِ الصلبةِ في هذا التعبيرِ. لذلك لن يظهرَ [AgCl] في التعبيرِ النهائيِّ. يعطي تعبيرُ ثابتِ الاتِّزانِ الناتج ثابتَ حاصلِ الإذابةِ هو حاصلُ ضربِ التراكيزِ الإذابةِ solubility product constant للأذابةِ معيّنة هو حاصلُ ضربِ التراكيزِ المولاريَّةِ لأيوناتِها في محلول مشبع، كلُّ مرفوعٌ إلى أسٌّ يهثّلُ معاملَ هذا الأيونِ في المعادلةِ الكيميائيَّةِ الموزونةِ.

 $K_{sp} = [\mathrm{Ag^+}][\mathrm{Cl^-}]$

هذه المعادلةُ تبيِّنُ تعبيرَ ثابتِ حاصلِ الإذابةِ لكلوريدِ الفضَّةِ. وهي تبيِّنُ أن ثابتَ حاصلِ الإذابةِ، K_{sp} ، له AgCl هو حاصلُ ضربِ التراكيزِ المولاريَّةِ لأيوناتِها في المحلولِ المشبعِ فلوريدُ الكالسيومِ مثالُ على ملح شحيحِ الذوبانِ. واتِّزانُ محلولِ CaF_2 المشبع يوصفُ بالمعادلةِ التاليةِ:

$${
m CaF}_2(s)
ightleftharpoons {
m Ca}^{2+}(aq) + 2{
m F}^-(aq)$$
 يكتبُ ثابتُ حاصلِ الإذابةِ لهذا الملحِ، على الشكلِ التالي:
$$K_{sp} = [{
m Ca}^{2+}][{
m F}^-]^2$$

ومن الجديرِ بالملاحظةِ أن هذا الثابتَ هو حاصلٌ ضربِ التركيزِ المولاريِّ للأيوناتِ F^- . Ca^{2+}

يمكنُ تحديدُ القيمةِ الرقميَّةِ لـ K_{sp} ، من قيم الذوبانيَّةِ، التي تشيرُ إلى أن $100.~{\rm g}$ عند $1.9 \times 10^{-4}~{\rm g}$ التي يمكنُ أن تذوبَ في $1.9 \times 10^{-4}~{\rm g}$ عند درجةِ الحرارةِ $2^{\circ}{\rm C}$. ولتحويلِها إلى التركيزِ بالمول/لتر (تركيزِ الإشباعِ) نقومُ بعمليَّةِ الحسابِ التالي:

$$\frac{1.9 \times 10^{-4} \text{ g-AgCl}}{100. \text{ g-H}_2\text{O}} \times \frac{1 \text{ g-H}_2\text{O}}{1 \text{ mL-H}_2\text{O}} \times \frac{1000 \text{ mL}}{1 \text{ L}} \times \frac{1 \text{ mol AgCl}}{143.32 \text{ g-AgCl}}$$
$$= 1.3 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$

يتفكَّكُ كلوريدُ الفضَّةِ في المحلولِ، بحيثُ ينتجُ عددٌ متساوٍ من أيوناتِ Ag^+ و Cl^- . لذلك تكونُ تراكيرُ الأيوناتِ مساويةً لـ $1.3 \times 10^{-5} \; \mathrm{mol/L}$.

$$[Ag^+] = 1.3 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$

 $[Cl^-] = 1.3 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$

9

$$\begin{split} K_{sp} &= [\mathrm{Ag^+}][\mathrm{C1^-}] \\ K_{sp} &= (1.3 \times 10^{-5})(1.3 \times 10^{-5}) \\ K_{sp} &= (1.3 \times 10^{-5})^2 \\ K_{sp} &= 1.7 \times 10^{-10} \end{split}$$

هذه النتيجةُ هي قيمةُ ثابتِ حاصلِ الإذابةِ لـ AgCl عندَ درجةِ حرارةِ $2^{\circ}C$ كذلك تساوي ذوبانيَّةُ H_2O CaF_2 H_2O H_2O H

لذلك يلزمُ دائمًا عندَ استخدام K_{sp} والذوبانيَّةِ مراعاةٌ عددِ الأيوناتِ الموجبةِ والأيوناتِ السالبةِ المُوجودةِ في مول واحدٍ من المركّب.

$$K_{sp} = [\text{Ca}^{2+}][\text{F}^{-}]^{2}$$

 $K_{sp} = (1.1 \times 10^{-3})(2.2 \times 10^{-3})^{2}$
 $K_{sp} = 5.3 \times 10^{-9}$

.25°C يكون ثابتَ حاصل الإذابةِ لـ ${\rm CaF_2}$ يكون ${\rm CaF_2}$ عندَ درجةِ حرارةِ عندَ فإنَّ ثابتَ حاصل الإذابةِ لـ ${\rm CaF_2}$ من الصعب قياسُ التراكيز الصغيرة جدًّا للمذاب بدقَّةٍ. لهذا السبب قد تُقدِّمُ قيمُ الذوبانيَّةِ مِن مصادرَ مختلفةً ، فيَمًا مختلفةً لـ K_{sp} لمادَّةٍ معيَّنةٍ. لهذا يجدرُ عادةً أن تُحدَّدُ حساباتُ ال K_{sp} برقمَيْن معنويَّيْن يُظهرُ الجدولُ 7-3 قيم K_{sp} عند 25° C، لبعض المركَّباتِ شحيعةِ الذوبانِ. إن كلَّ البياناتِ المستخدمةِ لحساباتِ ال K_{sp} أُخذَتُ عندَ درجةِ حرارةِ 25°C، إلا إذا أشيرَ إلى غير ذلك.

عليك الآنَ أن تلاحظَ الفرقَ بين ذوبانيَّةً مادَّةٍ صلبةٍ وثابتِ حاصل الإذابةِ لهذه المادَّةِ. تذكَّرُ أَنَ ثابتَ حاصل الإذابةِ هو ثابتُ اتِّزانٍ يمثِّلُ حاصلَ ضرب التراكيز المولاريَّةِ لأيوناتِه في المحلول المشبع. هذا الثابتُ له قيمةٌ واحدةٌ فقط لادَّةٍ صلبةٍ معيَّنةٍ، عَندَ درجةٍ حرارةٍ معيَّنةٍ. وذوبانيَّةُ المَادَّةِ الصلبةِ هي حالةُ الاتِّزانِ التي تمثِّلُ الكمّيّةَ اللازمةَ من هذه المادَّةِ، لتكوين محلول مشبع في كمّيَّةٍ محدَّدةٍ من المذيبِ، عند درجة حرارةٍ معيّنةِ.

			ىند 25°C	يث حاصل الإذابة، K_{sp} ع	الجدول 7-3 ثواب
K_{sp}	الحاصلُ الأيونيُّ	الملح	K_{sp}	الحاصلُ الأيونيُّ	الملح
1.2×10^{-6}	[Cu+][Cl-]	CuCl	1.9×10^{-3}	[Ag ⁺][CH ₃ COO ⁻]	CH ₃ COOAg
6.3×10^{-36}	$[Cu^{2+}][S^{2-}]$	CuS	5.0×10^{-13}	[Ag+][Br-]	AgBr
6.3×10^{-18}	$[Fe^{2+}][S^{2-}]$	FeS	8.1×10^{-12}	$[Ag^{+}]^{2}[CO_{3}^{2-}]$	Ag ₂ CO ₃
8.0×10^{-16}	[Fe ²⁺][OH ⁻] ²	Fe(OH) ₂	1.8×10^{-10}	[Ag ⁺][Cl ⁻]	AgCl
4×10^{-38}	[Fe ³⁺][OH ⁻] ³	Fe(OH) ₃	8.3×10^{-17}	[Ag ⁺][I ⁻]	AgI
1.6×10^{-52}	$[Hg^{2+}][S^{2-}]$	HgS	6.3×10^{-50}	[Ag+] ² [S ²⁻]	Ag ₂ S
3.5×10^{-8}	$[Mg^{2+}][CO_3^{2-}]$	$MgCO_3$	1.3×10^{-33}	[Al ³⁺][OH ⁻] ³	Al(OH) ₃
1.8×10^{-11}	[Mg ²⁺][OH ⁻] ²	$Mg(OH)_2$	5.1×10^{-9}	[Ba ²⁺][CO ₃ ²⁻]	BaCO ₃
2.5×10^{-13}	$[Mn^{2+}][S^{2-}]$	MnS	1.1×10^{-10}	[Ba ²⁺][SO ₄ ²⁻]	BaSO ₄
1.6×10^{-5}	[Pb ²⁺][Cl ⁻] ²	PbCl ₂	8.0×10^{-27}	[Cd ²⁺][S ²⁻]	CdS
2.8×10^{-13}	[Pb ²⁺][CrO ₄ ²⁻]	PbCrO ₄	2.8×10^{-9}	[Ca ²⁺][CO ₃ ²⁻]	CaCO ₃
1.6×10^{-8}	[Pb ²⁺][SO ₄ ²⁻]	PbSO ₄	5.3×10^{-9}	[Ca ²⁺][F ⁻] ²	CaF ₂
8.0×10^{-28}	[Pb ²⁺][S ²⁻]	PbS	5.5×10^{-6}	[Ca ²⁺][OH ⁻] ²	Ca(OH) ₂
1.0×10^{-25}	[Sn ²⁺][S ²⁻]	SnS	9.1 × 10 ⁻⁶	$[Ca^{2+}][SO_4^{2-}]$	CaSO ₄
3.2×10^{-7}	$[Sr^{2+}][SO_4^{2-}]$	SrSO ₄	1.4×10^{-13}	[Co ²⁺][CO ₃ ²⁻]	CoCO ₃
1.6×10^{-24}	$[Zn^{2+}][S^{2-}]$	ZnS	4.0×10^{-21}	[Co ²⁺][S ²⁻]	CoS

سألة بموذجية 7-2

الحل

1

3

احسب ثابت حاصل الإذابة K_{sp} ، لكلوريد النحاس (CuCl ،(I)، كابت عند درجة حرارة هذا المركّب عند درجة حرارة .1.08 \times 10⁻² g/100. g H_2O هي، 25°C

- 1.08×10^{-2} g CuCl/100. g $H_2O = CuCl$ المعطى: ذوبانيُّةُ
 - حلًل K_{sp} :المجهول
- خطًط ابدأً بتحويل ذوبانيَّة ِ CuCl من g/100.g H₂O إلى mol/L. ستحتاجُ إلى الكتلةِ الموليَّةِ لـ CuCl لتحويل كمّيَّةِ K_{sp} من الجرام إلى المول، ثم استخدمُ ذوبانيَّةَ أيوناتِ [Cu+] و [Cl-] هِ تعبير مُكْ لتجد وحُلُّ لتجد CuCl

$$\frac{1~g~H_2O}{100.~g~H_2O} \times \frac{1~g~H_2O}{1~mL~H_2O} \times \frac{1000~mL}{1~L} \times \frac{1~mol~CuCl}{g~CuCl} = \frac{1~g~H_2O}{g~CuCl}$$
 الدوبانيَّة

$$\operatorname{CuCl}(s) \rightleftarrows \operatorname{Cu}^+(aq) + \operatorname{Cl}^-(aq)$$

$$K_{sp} = [\operatorname{Cu}^+][\operatorname{Cl}^-]$$

$$[\operatorname{Cu}^+] = [\operatorname{Cl}^-] = \operatorname{id}(\operatorname{L})$$

الكتلةُ المولِيَّةُ لـ CuCl تساوى 99.0 g/mol.

$$\frac{1.08 \times 10^{-2} \text{ g-CuCl}}{100. \text{ g-H}_2\text{O}} \times \frac{1 \text{ g-H}_2\text{O}}{1 \text{ mL H}_2\text{O}} \times \frac{1000 \text{ mL}}{1 \text{ L}} \times \frac{1 \text{ mol CuCl}}{99.0 \text{ g-CuCl}} = \frac{1.09 \times 10^{-3} \text{ mol/L CuCl}}{1 \text{ mol/L CuCl}}$$

$$[\mathrm{Cu^+}] = [\mathrm{Cl^-}] = 1.09 \times 10^{-3} \; \mathrm{mol/L}$$

$$K_{sp} = (1.09 \times 10^{-3})(1.09 \times 10^{-3}) = 1.19 \times 10^{-6}$$

يحتوي الجوابُ على العددِ الصحيح من الأرقام المعنويَّةِ، وهو قريبُ جدًّا من قيمةِ K_{sp} المعطاةِ في الجدول K_{sp} قَيِّمْ

- تمارينُ تطبيقيَّة K_{sp} ، لكلوريدِ عاصلِ الإذابةِ، K_{sp} ، لكلوريدِ الرصاص (II)، PbCl₂ الذي له ذوبانيَّةٌ
 - .20°C عند درجة حرارة 1.0 g/100. g H₂O
 - $1.0 \, \text{L}$ عينةً من Ag_2SO_4 كتلتُها $3.0 \, \text{G}$ تذوبُ في 2 من الماءِ لتكوين محلول مشبع. احسُبُ ثابت حاصل الإذابة لهذا الملح.

الجواب

- 1.9×10^{-4} .1
- إذا لاحظ المتعلِّمون أن هذه القيمة تختلف عن القيمة المبيَّنة في الجدول 7-3 أشر إلى أن درجة الحرارةِ المُعطاةَ مختلفةٌ (℃20 عوضًا عن ℃25)، وأن ذوبانيَّة PbCl₂ تزداد مع ارتفاع درجة الحرارة. 1.6×10^{-5} .2

حسابُ الذوبانيَّةِ

بمجرَّدِ أن تعرفَ قيمةَ ثابتِ حاصلِ الإذابةِ، يمكنُكَ استخدامُها لتحديدِ ذوبانيَّةِ ملح شحيح الذوبان. لنفترضٌ أنك ترغبُ في معرفة عددِ مولاتِ كربوناتِ الباريوم، BaCO، التي يمكنُ أن تذوبَ في 1~L من الماءِ عندَ 1~C0. يمكنُ من الجدول 1~L2 معرفةً قيمة التي يمكنُ أن تذوبَ في 1~L3 من الماءِ قيمة معادلة الاثران كالتالي: 1~L3 الرقميَّة لـ 1~L4 10^{-9} 3 الرقميَّة الماءِ الاثران كالتالي:

$$BaCO_3(s) \rightleftharpoons Ba^{2+}(aq) + CO_3^{2-}(aq)$$

وبما أن قيمةً K_{sp} معطاةً، فيمكننا كتابةً تعبير حاصل الإذابة كالتالي:

$$K_{sp} = [Ba^{2+}][CO_3^{2-}] = 5.1 \times 10^{-9}$$

لذلك تذوبُ ${\rm BaCO}_3$ إلى أن يصبحَ حاصلُ ضربِ التراكيزِ المولاريَّةِ للأيوناتِ ${\rm BaCO}_3$ و ${\rm CO}_3^2$ مساويًا لقيمةِ ${\rm Ba}^2$. ${\rm S.1} \times {\rm 10}^{-9}$ مساويًا لقيمةِ ${\rm Ba}^2$. ${\rm Ext}$. ${\rm S.2}$ تبيِّنُ المعادلةُ الموزونةُ أن أيوناتِ ${\rm Ba}^2$ وأيوناتِ ${\rm CO}_3^2$ تدخلُ إلى المحلول بأعدادٍ متساويةٍ ، عندَما يذوبُ الملحُ. لذلك يكونُ لها التركيرُ نفسُه. لنفترضُ أن ${\rm Ext}$ فإن ${\rm Ext}$

[Ba²⁺][CO₃²⁻] =
$$K_{sp}$$
 = 5.1 × 10⁻⁹
(x)(x) = x^2 = 5.1 × 10⁻⁹
 $x = \sqrt{5.1 \times 10^{-9}}$

 $7.1 \times 10^{-5} \; \mathrm{mol/L}$ تساوي BaCO الذوبانيَّةُ بالمول/لتر لـ BaCO الذوبانيَّةُ بالمول

بذلك يكونٌ تركيرٌ المحلول $M_{\rm c}=7.1\times10^{-5}~{\rm M}$ و ${\rm Ba^{2+}}$ و كا $7.1\times10^{-5}~{\rm M}$ للأيونات .CO $_3^{2-}$

مستخدمًا قيمةً K_{sp} لهذا المركَّبِ المبيَّنةَ M الجدول M_{sp} المبيَّنةَ المجدول M_{sp} المبيَّنةَ المجدول M_{sp} المبيَّنة المحدول المبيَّنة المبيْنة المبيَّنة المبيْنة المبيَّنة المبيْنة المبيّنة ال	سألةٌ نموذجية	مِي
$K_{sp} = 5.0 imes 10^{-13}$ المعطى: ${ m AgBr}$ المجهول: ذوبانيَّة	الحلّ حلّل	1
$ m AgBr ightleftharpoonup Ag^+(aq) + Br^-(aq)$ $ m \it \it$	خطط	2
$K_{sp} = [\mathrm{Ag^+}][\mathrm{Br^-}]$ $K_{sp} = x^2$ $x^2 = 5.0 \times 10^{-13}$ $x = \sqrt{5.0 \times 10^{-13}}$ $\sqrt{5.1 \times 10^{-13}} = 7.1 \times 10^{-7} \ \mathrm{mol/L} = \mathrm{AgBr}$	احسِبْ	3
يحتوي الجوابُ على العددِ الصحيحِ للأرقامِ المعنويَّةِ، وهو قريبُّ جدًّا من القيمةِ المقدرَّةِ $7.1 \times 1.1 \times 1.1$ المحسوم من $10^{-1} \times 1.0 \times 1.0$ المحسوم	قَيِّمْ	2

احسب ذوبانيَّة كبريتيد الكاديوم، CdS، بـ mol/L،	.1	تمارين تطبيقية
قيمةً K_{sp} المبيَّنة في الجدول 7-3.		

 $5.7 \times 10^{-4} \, \mathrm{mol/L}$ 2 احسب ترکیز أیونات السترونشیوم في محلول مشبع بکبریتات K_{sp} 3.2 د السترونشیوم K_{sp} السترونشیوم K_{sp} أن قیمة K_{sp} السترونشیوم K_{sp} أن قیمة K_{sp} تساوي K_{sp} 10-7

مستخدمًا

حساباتُ الترسُّبِ

ي مثال سابق استخدم من $BaCO_3$ كمصدر للأيونات Ba^2+ Ba^2- وبما أن كلَّ مول من $BaCO_3$ من $BaCO_3$ ينتجُ مولاً واحدًا من أيونات Ba^2- ومولاً واحدًا من أيونات CO_3^2- يكون تركيزا الأيوني متساويي مساويي مع ذلك فإن ظروف الاتزان لا تتطلَّبُ أن يكون تركيزا الأيوني متساوي موالاتزان سيبقى موجودًا ما دام حاصل الأيونات $[CO_3^2-][Ba^2+][Ba^2-][CO_3^2-]$ لا يخطّى قيمة CO_3^2- للنظام.

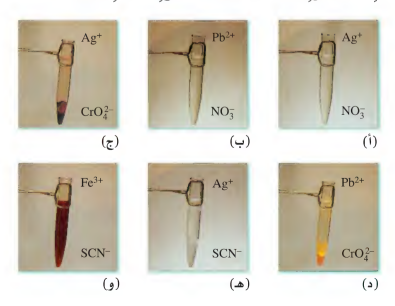
الجواب

 $8.9 \times 10^{-14} \text{ mol/L}$.1

بشكل مماثل، إذا كانَ حاصلُ ضرب ِ تركينِ الأيوناتِ (الحاصلُ الأيونيُّ) بشكل مماثل، إذا كانَ حاصلُ ضرب ِ تركينِ الأيونيُّ الحلولُ غيرَ مشبع. وإذا $[Ca^{2+}][F^{-}]^2$ أقلَّ من قيمة K_{sp} عندَ درجة حرارة معيَّنة ، يكونُ المحلولُ غيرَ مشبع. وإذا كانَ الحاصلُ الأيونيُّ أكبرَ من قيمة K_{sp} ، فإن CaF_2 يترسَّبُ. يقلِّلُ هذا الترسُّبُ من تراكيز الأيوناتِ Ca^{2+} إلى أن يتحقَّق الاتزانُ.

لنفترضُ أن كمّيّتَيْن غيرَ متساويتيّن من BaCl_2 و $\mathrm{Ra}_2\mathrm{CO}_3$ أُذيبتا في الماءِ، وأن المحلوليّن مُرْجا. فإذا جاوزَ الحاصلُ الأَيونيُّ $[\mathrm{CO}_3^2]^2$ قيمةَ BaCO_3 لـ BaCO_3 يتكوَّنُ راسبٌ من BaCO_3 . ويستمرُّ الترسُّبُ حتى تنخفضَ تراكيرُ الأيوناتِ إلى الدرجةِ التي يتساوى عندَها $[\mathrm{CO}_3^2]^2$ مع Ra_3 .

تختلفُ الموادُّ كثيرًا في ميولِها إلى تكوين رواسبَ، عندَما تُمرَجُ محاليلُها بتراكيرَ معتدلةٍ الصورُ الظاهرةُ في الشكل 7-13 تبيِّنُ سلوكَ بعض الأنيوناتِ تجاهَ الكاتيوناتِ لاحظ أن بعض التفاعلاتِ كَوَّنَ رواسبَ، وبعضُها لم يكوِّنَ. لذلك يمكنُ استخدامُ ثابتِ حاصلِ الإذابةِ لتوقُّع إمكانيَّة تكوُّن راسبٍ عندَ مزج محلولَيْن معيَّتينَ.



الشكل 7-13 أملاحُ نيترات Ag^+ (أ)، e^{2} و e^{2} (e^{2} (e^{2} (e^{2} (e^{2} (e^{2}) أيوناتُ الكروماتِ، e^{2} e^{2} e^{2} (e^{2})، e^{2} أو مع e^{2} (e^{2} (e^{2})، e^{2} نيتكونُ ملحٌ غيرُ قابل للذوبانِ. أيوناتُ الثيوسيانات، e^{2} e^{2} مع e^{2} (e^{2})، أو ملحًا قابلاً للذوبانِ e^{2} (e^{2}).

مسألةً نموذجية 7-4

 $90.0050~{
m M~Na}_2{
m SO}_4$ من $20.0~{
m mL}$ مع $20.0~{
m mL}$ من $20.0~{
m mL}$ من $20.0~{
m mL}$ من $20.0~{
m mL}$

,	
حلِّل	1

خطًطُ

2

$$0.010 \text{ M} = \text{BaCl}_2$$
المعطى: تركيز

$$0.0050 \text{ M} = \text{Na}_2 \text{SO}_4$$
ترکیز

$$20.0 \text{ mL} = \text{Na}_2 \text{SO}_4$$
حجم

المجهول: هل يتكونُ راسبٌ؟

المركَّبان المتوقَّعان نتيجةَ المزجِ هما NaCl و BaSO
$$_4$$
، وهو الملحُ الشحيحُ الذوبانِ. هذا الملحُ سيترسَّبُ إذا زادَ حاصلُ الأيوناتِ $[SO_4^{2-}]$ المحلولِ الناتجِ عن قيمةِ K_{sp} ، لـ BaSO $_4$. يبيِّنُ الجدولُ 7-3، أن $BaSO_4$ لـ BaSO $_4$ تساوي $BaSO_4$ × 1.1. ومعادلةُ تفكُّك BaSO $_4$ هي:

$$BaSO_4(s) \rightleftharpoons Ba^{2+}(aq) + SO_4^{2-}(aq)$$

وتعبيرٌ ثابت حاصل الإذابة هو:

$$K_{sp} = [\mathrm{Ba^{2+}}][\mathrm{SO_4^{2-}}] = 1.1 \times 10^{-10}$$

يلزمُ بدايةً إيجادُ تراكيزِ كلِّ من $[SO_4^{2-}]$ ، $[Ba^{2+}]$ في المحلول المذكورِ أعلاه. بعدَ ذلك يُحسبُ الحاصلُ الأيونيُّ، ويُقارنُ مع K_{sp} .

احسب SO_4^{2-} الأيوناتِ Ba^{2+} و المول.

$$0.020 \mathcal{X} \times \frac{0.010 \text{ mol Ba}^{2+}}{1 \mathcal{X}} = 0.000 \ 20 \text{ mol Ba}^{2+}$$

$$0.020 \mathcal{X} \times \frac{0.0050 \text{ mol SO}_4^{2-}}{1 \mathcal{X}} = 0.000 \text{ 10 mol SO}_4^{2-}$$

.SO $_4^{2-}$ و Ba^{2+} و يحتوي على أيونات Ba^{2+} الكلّيُّ للمحلول الذي يحتوي على أيونات Ba^{2+} المحلول الذي يحتوي على أيونات

احسب تركيزي الأيونيين ${\rm Ba}^{2+}$ و ${\rm EO}_4^{2-}$ في المحلول الناتج.

$$\frac{0.000\ 20\ \text{mol}\ \text{Ba}^{2+}}{0.040\ \text{L}} = 5.0 \times 10^{-3}\ \text{mol/L}\ \text{Ba}^{2+}$$

$$\frac{0.000 \text{ 10 mol SO}_4^{2-}}{0.040 \text{ L}} = 2.5 \times 10^{-3} \text{ mol/L SO}_4^{2-}$$

احسب الحاصلَ الأيونيَّ.

$$[\mathrm{Ba^{2+}}][\mathrm{SO_4^{2-}}] = (5.0 \times 10^{-3})(2.5 \times 10^{-3}) = 1.2 \times 10^{-5}$$

.BaSO $_4$ الحاصلُ الأيونيُّ، 1.2×10^{-5} ، هو أكبرُ من قيمةِ من قيمةِ K_{sp} ، أذن سيتكوَّنُ راسبٌ من 1.2×10^{-5}

يحتوي الجوابُّ على العددِ المناسبِ من الأرقامِ المعنويَّةِ، وبما أن $(10^{-5} > 10^{-1})$ فسيتكوَّنُ راسبُّ.

قيِّمْ

207

الجواب	هل سيتكوَّنُ راسبٌ عندَ خلطِ 100. mL من محلول 30.0025 M AgNO	.1	تمارين تطبيقية
AgBr .1 يترسَّبُ	مع 150. mL من محلول 90.0020 M NaBr		
PbCl ₂ .2	$0.038 \; \mathrm{M} \; \mathrm{Pb(NO_3)}_2$ من محلول $20. \; \mathrm{mL}$ عند خلطِ عند 20. من محلول ملائح	.2	
لا يترسَّبُ	مع 30. mL من محلول 0.018 M KCl؟		

مراجعةُ القسم 4-7

- ما المقصودُ بكلِّ من: ثابتِ حاصلِ الإذابةِ، الحاصلِ الأيونيِّ، الذوبانيَّةِ؟
- 2. كيفَ يُستخدمُ ثابتُ حاصلِ الإذابةِ لحسابِ الذوبانيَّةِ؟
- ما قيمةً K_{sp} لـ Ag_2SO_4 إذا علمَت بأن K_{sp} فقط من 3 هذا الملح تذوبُ في 4.00 من الماءِ؟
- 4. هل سيتكوَّنُّ راسبُّ عندَ خلطِ $20.0~{\rm mL}$ من $1.00\times 10^{-7}~{\rm M~AgNO_3}$ من $20.0~{\rm mL}$ مع $20.0\times 10^{-7}~{\rm M~NaCl}$ هذلك عند درجةِ حرارةِ $2^{\circ}{\rm C}$ وذلك عند درجةِ حرارةِ

تفكيرٌ ناقد

- 5. تحليلُ بيانات: يتكوَّنُ محلولٌ من المركَّباتِ التاليةِ بتركيزِ $\operatorname{Cr(NO_3)_3}$ ، $\operatorname{Ca(NO_3)_2}$ ، $\operatorname{Ca(NO_3)_3}$ ، $\operatorname{La(NO_3)_3}$. يضافُ إلى هذا المحلول NaF صلبٌ، حتى
- K_{sp} يبلغ $[F^-]$ في المحلول $[F^-]$ المحلول المحلول كانت قيم $[F^-]$ في كانتالى:
 - ${
 m ``CaF}_2 = 3.9 \times 10^{-11} {
 m ``CrF}_3 = 6.6 \times 10^{-11} \ {
 m LaF}_3 = 4.0 \times 10^{-17} \ {
 m ``صفّ ''}$ ميف ما يحدث .

مراجعة الفصل 7

ملخص الفصل

• نظامُ التفاعل الذي يحدثُ فيه التفاعلان الأماميُّ	1-7
والعكسيُّ، بشكل متزامن وبالسرعة نفسِها، يوصفُ بأنه	
في حالة الاتّزان. يستمرُّ التفاعلان المذكوران، لكن لا	
يحدثُ أيُّ تغييرٍ ٍ في تركيبِ النظامِ.	

• إن نسبةَ حاصل ضرب التراكيز المولاريَّة للموادِّ الناتجةِ

المضردات

الاتزانُ الكيميائيُّ ثابتُ الاتِّزانِ الكيميائيُّ ثابتُ الاتِّزانِ (180) equilibrium constant (178) chemical equilibrium

النظام لهذا التوتّر.

للكاتيون.

على حاصل ضرب التراكيزِ المولاريَّةِ للمتفاعلاتِ، كلُّ مرفوعٌ إلى أُسِّ يساوي مُعامِلُه في المعادلةِ الموزونةِ، يكونُ لها في حالةِ الاتزان قيمةٌ رقميَّةٌ محدَّدةٌ X التي هي ثابتُ

• يظهرُ تأثيرُ الأيونِ المشترَكِ عندَما يضاف ُ إلى نظام

مثَّزنٍ محلولٌ يحتوي على أيوناتٍ كتلك التي في متفاعل أو

في ناتج هذا النظام. ويفسِّرُ مبدأً لو شاتيلييه استجابةً

• تُنتجُ الأملاحُ المكوَّنةُ من أحماضٍ قويَّةٍ وقواعدَ ضعيفةٍ محاليلَ مائيَّةً حمضيَّةً، وذلك بسببِ التحلل المائي

الأملاحُ المكونةُ من أحماض قويّةٍ وقواعدَ قويّةٍ، لا تخضعُ
 لتفاعل التحلل في الماء؛ لذلك تكونُ محاليلُها متعادلةً.

• تُنتجُ الأَملاحُ المكوَّنةُ من أحماض ضعيفةٍ وقواعدَ ضعيفةٍ،

محاليلَ قد تكونٌ متعادلةً، أو حمضيَّةً أو قاعديَّةً، بحسب

الكمِّيّاتِ النسبيةِ للتحلل المائي للكاتيون والأنيون.

الاتِّزان عندَ درجةِ حرارةِ معيَّنةِ.

التفاعلُ الانعكاسيُّ reversible reaction (177)

• تبعًا لمبدأ لو شاتيلييه، عندما يتعرَّضُ نظامٌ مثَّزنٌ إلى توتِّر ما (تغيُّر في التركيزِ، أو في الضغطِ أو في درجةِ الحرارةِ)، ينزاحُ الاتِّزانُ إلى الاتِّجامِ الذي يقلِّلُ من أثرِ هذا التوتُّر.

المضردات

تأثيرُ الأيونِ المشتركِ common-ion effect

• تعبيرٌ ثابتِ الاتِّزانِ لتأيُّن ِحمض ٍضعيفٍ، HA، هو التالي:

$$K_a = \frac{[H_3O^+][A^-]}{[HA]}$$

تُنتجُ الأملاحُ المكونةُ من قواعدَ قويَّةٍ وأحماض ضعيفةٍ
 محاليلَ مائيَّةٌ لها صفةُ قاعديَّةٌ، وذلك بسببِ التحلل
 المائى للأنيون.

المفردات

ثابتُ تأَيُّنِ الحمضِ (193) acid ionization constant

المحلولُ المنظَّمُ buffer solution (194)

19) التحلل المائ

التحلل المائي hydrolysis (196)

• تكوِّنُ أيوناتُ الأملاحِ الشحيحةِ الذوبانِ محاليلَ مائيَّةً مشبعةً بتراكيرَ منخفضةٍ. ويعبِّرُ عن حاصل ضربِ

المفردات

ثابت عاصل الإذابة

(201) solubility product constant

تراكيزِ هذه الأيوناتِ (الحاصلِ الأيونيِّ) بتعبير ِثابتِ حاصل الإذابةِ $K_{\rm sn}$.

ج. يرجِّحُ التفاعلَيْن، الأماميَّ والعكسيَّ.

د. ليسَ له أيُّ تأثير على الاتِّزان.

7. ينصُّ مبدأً لو شاتيلييه على أنَّ

أ. سرعتى التفاعلين، الأماميِّ والعكسيِّ، متساويتان عند الأتّزان.

ب. التوتُّرَ ينشأُ عن تغيُّراتٍ في التركيزِ أو في الضغطِ أو في درجة الحرارة.

ج. كلاًّ من الموادِّ الصلبةِ والمذاباتِ تُحذفُ من تعبيرِ ثابتِ الاتِّزان بهدفِ إزالةِ التوتُّر.

د. الاتِّزانَ الكيميائيَّ يستجيبُ لتقليل التوتُّر المطبَّق على النظام.

مراجعة المفاهيم

8. صِف مع الشرح كيف تتغيّرُ تراكيرُ D ، C ، B ، A، منذُ اللحظةِ التي يتمُّ فيها أولاً اتحادُ A و B، إلى النقطةِ التي A+B
ightleftharpoons C+D يتحقَّقُ فيها اتِّزانُ التفاعل

9. أ. اكتب التعبير العامَّ لثابت الاتِّزان، مستندًا إلى المعادلة $nA + mB + ... \rightleftharpoons xC + yD + ...$

 \cdot ب. أيُّ معلوماتٍ توفِّرُها قيمةُ الثابتِ K لنظام متَّزنِ معيَّن، عندَ درجةِ حرارةٍ محدَّدةٍ؟

10. أيُّ تفاعل هو المرجَّحُ (الأماميُّ، أم العكسيُّ أم ليس واحدًا منهما) إذا كانَتَ قيمةً K عندَ درجة حرارة معيّنة إ

أ. تساوى 1؟

ب. قليلةً جدًّا؟

ج. كبيرةً جدًّا؟

11. توقَّعُ أيًّا من تغيُّري الضغطِ التاليينَ يُرجِّحُ التفاعلَ الأماميَّ وأيُّهما يُرجِّحُ التفاعلَ العكسيَّ.

 $2NO(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2NO_2(g)$

أ. ارتفاعُ الضغطِ

ب. انخفاضُ الضغطِ

12. أيُّ نوع من الموادِّ في أنظمةِ التفاعل غير المتجانسةِ، لا يظهرُ في تعبير ثابتِ الاتِّزانِ؟ لماذا؟

13. اشرح تأثير الحفّاز في نظام متّزن.

اختيارٌ من متعدّد

1. يكونُ تفاعلُ كيميائيٌ في حالةِ اتّزان عندَما

أ. يتوقَّفُ التفاعلان الأماميُّ والعكسيُّ.

ب. يساوى ثابتُ الاتِّزان 1.

ج. تكونُ سرعتا التفاعلَيْن، الأماميِّ والعكسيِّ متساويتيْن.

د. لا يبقى متفاعلاتٌ.

2. أيُّ ممّا يلي يمكنُ أن يغيّرَ ثابتَ الاتّزان؟

أ. درجةُ الحرارة

ب. تركيرُ متفاعل

ج. تركيزُ ناتج

د. الضغط

3 تأمَّل التفاعلَ التاليَ:

 $2C(s) + O_2(g) \rightleftharpoons 2CO(g)$

تعبيرٌ ثابتِ الاتِّزانِ لهذا التفاعل هو

2[CO] [O₂][2C] ⋅€

 $\frac{[CO]^2}{[O_2]} . i$

 $\frac{[CO]}{[O_2]^2}$.3

 $\frac{[CO]^2}{[O_2][C]^2}$.ب

4. ثابتُ حاصل الإذابةِ لكربوناتِ الكاديوم، CdCO3، هو 1.0×10^{-12} هو 1.0×10^{-12} هو أميرً أيوناتِ الـ (mol/L) Cd²⁺(aq) هو

 1.0×10^{-6} .5.0 $\times 10^{-13}$.1.

 $.5.0 \times 10^{-7}$... 1.0×10^{-12}

5. تأمَّل المعادلة التالية لنظام متَّزنِ:

 $2PbS(s) + 3O_2(g) + C(s) \rightleftharpoons$

2Pb(s) + CO₂(g) + 2SO₂(g)

أيٌّ مما يلي يظهرُ تركيرُهُ في مقام تعبير ثابتِ الاتِّزانِ؟

 $CO_2(g)$ و $SO_2(g)$ أ.

PbS(s) و $O_2(g)$ و C(s)

 $O_2(g)$ و $CO_2(g)$ و $SO_2(g)$

 $O_2(g)$.

6. إذا بلغ تفاعلٌ طاردٌ للحرارةِ حالةَ الاتِّزانِ، فإن رفعَ درجةِ الحرارة

أ. يرجِّحُ التفاعلَ الأماميَّ.

ب. يرجِّحُ التفاعلَ العكسيَّ.

- 14. توقُّعُ تأثيرَ كلِّ من البنودِ المذكورةِ أدناه في الاتِّزانِ الغازيِّ التالى، وذلك من حيثُ اتِّجاهُ انزياح الاتِّزانِ.
 - $H_2(g) + Cl_2(g) \rightleftharpoons 2HCl(g) + 184 \text{ kJ}$
 - أ. اضافةُ Cla
 - ب. ازالةُ HCl
 - ج. ارتفاعُ الضغطِ
 - د. انخفاضُ درجةِ الحرارةِ
 - ه. إزالة بH
 - و. انخفاضُ الضغطِ
 - ز. إضافةُ حفّاز
 - ح. ارتفاعُ درجةِ الحرارةِ
 - ط. انخفاضٌ حجم النظام
- 15. كيف تؤثِّرُ التغيُّراتُ من (أ) إلى (ط) الواردة على المسألة الاتِّزانِ الجديدِ لـ HCl، وفي قيمةِ K للاتِّزانِ الجديدِ الكُبِّرانِ الجديدِ الكُبِّرانِ الحِديدِ الكُبْرانِ الجديدِ الكُبْرانِ الحِديدِ الكُبْرانِ الجديدِ الكُبْرانِ الخِديدِ الكُبْرانِ الكُبْرانِ الخِديدِ الكُبْرانِ الخِديدِ الكُبْرانِ الخِديدِ الكُبْرانِ الخِديدِ الكُبْرانِ الكِبْرانِ الكُبْرانِ الكِبْرانِ الكُبْرانِ الكُبْرانِ الكُبْرانِ الكِبْرانِ الكُبْرانِ الكُبْرانِ الكِبْرانِ الكُبْرانِ الكِبْرانِ الكُبْرانِ الكُبْرانِ الكِبْرانِ الكِبْرانِ الكُبْرانِ الكِبْرانِ الْعِبْرِ الكِبْرانِ الكِبْران
- 16. وضِّحَ لماذا لا يكونُ للتغيُّراتِ في تراكيز المتفاعلاتِ والنواتج في حالةِ الاتِّزانِ تأثيرٌ في قيم ثابتِ الاتِّزانِ.
 - 17. أيُّ ضغطٍ (مرتفع أو منخفض) يحقِّقُ إنتاجَ أعلى مستوى من CO2 تبعًا للمعادلةِ التاليةِ؟ لماذا؟ $2CO(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2CO_2(g)$
- 18. أيُّ ظروفٍ (من تراكيزِ متفاعلاتٍ، وضغطٍ، ودرجةِ حرارة) ترجِّحُ تركيرُ اتِّزانِ عال لِلمادَّةِ التي تحتها خطٌّ في كلِّ من أنظمةِ الاتِّزانِ التاليةِ؟
 - $2CO(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2CO_2(g) + 167 \text{ kJ}$.
 - $Cu^{2+}(aq) + 4NH_3(aq) \rightleftharpoons [Cu(NH_3)_4]^{2+}(aq) + \dots$ ب.
 - $2HI(g) + 12.6 \text{ kJ} \rightleftharpoons + H_2(g) + I_2(g)$.ج
- $4HCl(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2H_2O(g) + 2Cl_2(g) + 113 \text{ kJ}$.2.
 - $PCl_5(g) + 88 \text{ kJ} \rightleftharpoons PCl_3(g) + Cl_2(g)$
 - 19. تفاعلُ الهيموجلوبين، Hb، مع الأكسجين O في خلايا الدم الحمراءِ هو المسؤولُ عن نقل الأكسجين، O_2 ، إلى أنسجةِ الجسم. يمكنُ لهذهِ العمليةِ أن تتمثَّلَ بمعادلةِ . Hb(aq) + ${\rm O}_2(g) \rightleftarrows {\rm HbO}_2(aq)$ الاتِّزانِ التاليةِ: ماذا سيحدثُ لتركيز الأوكسي هيموجلوبين HbO على الارتفاعاتِ العاليةِ، حيثُ يساوي ضغطُ الأكسجينِ

- 0.1 atm بدل مستوى (ضغطِ الأكسجين عندَ مستوى
- 20. حدِّد الشروطَ الثلاثةَ التي تدفعُ التفاعلاتِ الأيونيَّةَ إلى التقدُّم نحو الاكتمال؛ واكتب معادلة كلِّ منها.
 - 1.21. اكتب تعبير ثابت الحاصل الأيوني للماء. ب. ما قيمةُ هذا الثابتِ عند 25°C؟
- 22. اذكر الأنواعَ الأربعةَ العامَّةَ للأملاح، وميِّزْ بينها، مستندًا إلى خصائص التحلل المائي التي تخضعُ لها، وأعطِ مثالاً على كلِّ منها.
- 23. وضِّحٌ لماذا يكونُ pH للمحلول الذي يحتوى على حمض الأسيتيكِ وأسيتاتِ الصوديوم معًا هو أعلى من pH لمحلول يحتوي على حمض الأسيتيكِ فقط، وله التركيرُ نفسُه.
 - 1.8×10^{-5} ثابتُ التأيُّن K_a لحمض الأسيتيكِ يساوي K_a عند 25°C، فسِّرُ دلالةَ هذه القيمةِ.
 - K_{b} ، نيِّنَ كيفَ يمكنُكَ أن تعبِّرَ عن ثابتِ التأيُّن، .25. للقاعدة الضعيفة NH3.
 - ب. إذا كان K_b يساوي $^{-5}$ يساوي أدا كان هذه القيمة الرقميَّةِ بخصوص الاتِّزانِ؟
 - 26. وضِّح لماذا لا يكونُ المحلولُ المشبعُ بالضرورةِ محلولاً
 - 27. ما القاعدةُ العامَّةُ التي تُستخدمُ للتمييز بين الموادِّ القابلةِ للذوبان وغير القابلة للذوبان والشحيحة الذوبان؟
 - ما العلاقةُ بين K_{sp} والحاصل الأيونيِّ في تحديدِ كون K_{sp} المحلول مشبعًا؟

مسائل

- 29. احسب قيمة ثابت الاتِّزان لكلِّ من التفاعلات الآتية. (التراكيرُ بـ mol/L معطاةٌ عند الاتّزان) (انظر المسألة النموذجيَّة 7-1)
- [C] = 4.0, [B] = 3.0, [A] = 2.0, $A + B \rightleftharpoons C$.
 - $_{1}$ [E] = 2.0 $_{2}$ [D] = 1.5 $_{3}$ D + 2E \rightleftharpoons F + 3G $_{2}$ $[G] = 1.2 \cdot [F] = 1.8$
 - $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$. $[NH_3] = 0.62$, $[H_2] = 0.14$, $[N_2] = 0.45$

- وجدَ أَنَّ مكوِّنات نظامٍ مِثَّزنٍ، عندَ درجةِ حرارةٍ معيَّنةٍ، 30. هي: $1.2 \times 10^{-3} \text{ mol/L HCl}$
- $5.8 \times 10^{-2} \ \mathrm{mol/L} \ \mathrm{H_2O}$ و $3.8 \times 10^{-4} \ \mathrm{mol/L} \ \mathrm{O_2}$ و $3.8 \times 10^{-4} \ \mathrm{mol/L} \ \mathrm{Cl_2}$ و $5.8 \times 10^{-2} \ \mathrm{mol/L} \ \mathrm{Cl_2}$ و $4\mathrm{HCl}(g) + \mathrm{O_2}(g) \ \rightharpoons 2\mathrm{H_2O}(g) + 2\mathrm{Cl_2}(g)$ احسب قيمة ثابت الاتّزان لهذا النظام.
- مندَ درجةِ حرارة 450° تبلغُ قيمةُ ثابتِ الاتِّزانِ للنظامِ الآتِي 6.59×10^{-3} فإذا كانتِ التراكيرُ عندَ الاتِّزانِ $[H_2] = 2.75 \times 10^{-2} \, \mathrm{M}$ و $[NH_3] = 1.23 \times 10^{-4} \, \mathrm{M}$ احسبُ تركيرُ N_2 عند الاتِّزانِ.

 $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$

- $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ يَّ التَّالِي: $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ تَبِلِغُ قَيْمَةُ ثَابِتِ الاَتِّزَانِ للتَفَاعلِ 40.0 عندَ درجةِ حرارةٍ محدَّدةٍ. كم ستكونُ قيمةُ هذا الثابتِ للتَفَاعلِ العكسيِّ تحت الظروفِ نفسِها؟
 - Y^2 و X^2 تتفكُّكُ المَادَّةُ الأيونيَّةُ XY لتكوِّنَ الأيوناتِ X^2 و X^3 و وتساوي ذوبانيَّهُ اللهُ X^4 mol/L وتساوي ذوبانيَّهُ البتِ حاصلِ الإذابةِ (انظرِ المسألةَ النموذجيَّةَ X^2)
 - 34. احسب ثابت حاصل الإذابة K_{sp} لكلٍّ من المركَّباتِ الآتيةِ، مستندًا إلى المعلوماتِ المعطاةِ عن الذوبانيَّةِ.
- آد. احسبِ الذوبانيَّةُ بالمولِ/لتر للمادَّةِ AB التي تتأيَّنُ لتكوِّنَ AB الأيوناتِ A^2 و B^2 ، علمًا أن A^{-6} انظرِ المسألةَ النموذجيَّة B^{-6})
- معندَ خلطِ $25.0~{\rm mL}$ من $25.0~{\rm mL}$ من $25.0~{\rm mL}$ من $25.0~{\rm mL}$ فإن تفاعلاً يحدثُ $25.0~{\rm mL}$ ويبلغُ حالةَ الأتِّزانِ عند 2° . توصَّلُ إلى المعادلةِ الأيونيَّةِ الصرفةِ من خلال حسابات K_{sp} .
- ${f B}^{3-}$ و ${f A}^{2}$ تتأيَّنُ المَادةُ الأيونيَّةُ ${f A}_{3}{f B}_{2}$ لتكوِّنَ الأيوناتِ ${f A}^{+2}$ و ${f A}_{3}{f B}_{2}$ و ${f B}_{2}$ و ${f B}_{3}$ و تبلغُ ذوبانيَّةُ يُومِهُ ثابتِ حاصل الإذابةِ؟

- 39. يحتوي محلولٌ من AgI على +MgI محلولٌ من AgI على -2.7 ما أعلى تركيزٍ لـ I^- الذي يمكنُ أن يوجدَ في المحلول؟
 - مع $0.0044 \ \mathrm{M} \ \mathrm{Ca(NO_3)_2}$ من $0.35 \ \mathrm{L}$ أذا خُلطاً $0.17 \ \mathrm{L}$ من $0.17 \ \mathrm{L}$ من $0.17 \ \mathrm{L}$ من $0.17 \ \mathrm{L}$ فهل يتكوَّنُ راسبٌ (انظرِ المسألة النموذجيَّة $0.47 \ \mathrm{L}$
 - $m AgNO_3$ من $1.70~\rm g$ أَذيبَ وَ $1.70~\rm g$ من الماءِ، لتكوين و $14.5~\rm g$ من $14.5~\rm g$ من الماءِ، لتكوين محلول عند $m ^2 200$.

مراجعة متنوعة

- 43. كربوناتُ الكالسيوم مادَّةٌ شحيحةٌ الذوبانِ في الماءِ. أ. اكتبَ معادلةَ الاتِّزانِ لكربوناتِ الكالسيوم في المحلولِ. ب. اكتبَ تعبيرَ ثابتِ حاصلِ الإذابةِ، K_{sp} ، لاتِّزانِ محلولِ مشبع بـ $CaCO_3$.
- HgS(s) احسب تركير أيونات Hg^{2+} ي محلول مشبع بـ HgS(s) من المحلول ما عدد أيونات Hg^{2+} ي Hg^{2+} من المحلول المح
 - 45. احسب ثابت الاتّزان، K للتفاعلِ التالي عند 900° C احسب ثابت الاتّزان، K للتفاعلِ التالي عند $H_2(g) + \mathrm{CO}_2(g) \rightleftharpoons H_2\mathrm{O}(g) + \mathrm{CO}(g)$ عند تحليلِ مكوّناتِ النظامِ المّثزن وُجدَ أنها كالتالي: $[\mathrm{CO}_2] = 0.16 \; \mathrm{mol/L} \; [\mathrm{H}_2] = 0.061 \; \mathrm{mol/L}$ $[\mathrm{H}_2\mathrm{O}] = 0.11 \; \mathrm{mol/L}$ $[\mathrm{CO}] = 0.14 \; \mathrm{mol/L}$
- لون محلول مشبع من فوسفات الباريوم، يبلغُ تركيرُ أيون $3.4 \times 10^{-23} \, K_{sp}$ قيمةُ قيمةً $10^{-23} \, K_{sp}$ الباريوم أيون الفوسفات.
- 1.7×10^{-13} ببلغُ قيمةُ K عند $1.7 \times 20^{\circ}$ للتفاعل التالي $1.7 \times 20^{\circ}$ عند $1.7 \times 20^{\circ}$ عند $1.7 \times 20^{\circ}$ عند $1.7 \times 20^{\circ}$ عند الاتّزان هما: $1.7 \times 20^{\circ}$ التركيرَيْن التاليَيْن عند الاتّزان هما: $1.7 \times 20^{\circ}$ عند الاتّزان هما: $1.7 \times 20^{\circ}$ عند الاتّزان $1.7 \times 20^{\circ}$

بحثٌ وكتابة

- 53. جد صورًا لأمثلة متعدِّدة على الصواعد والهوابط في مغاور متعدِّدة ابحث عن عمليّات الاتّزان التي تساهم في تكوُن الصواعد والهوابط في تلك الكهوف، ثمَّ اكتب تقريرًا علميًّا عن ذلك.
- 54. اكتبَ تقريرًا علميًّا حولَ استخدام الحفازّاتِ في العمليّاتِ الصناعيَّةِ. بيِّنَ أيَّ نماذجَ من الحفازّاتِ تُستخدمٌ في عمليّاتِ نوعيَّةٍ، كعمليَّةِ هابر.

تقويمٌ بديل

55. اكتبَ تقريرًا علميًّا عن المهدِّئاتِ النيتروجينيَّةِ. ما الذي يسبِّبُ «التخديرَ النيتروجينيَّ» وكيفَ يرتبطُ بمبدأ لو شاتيلييه؟

مشروعٌ علميّ

56. موظِّفًا تقنيَّة الترسيبِ بواسطةِ إضافةِ الكبريتيداتِ، الهيدروكسيداتِ، الكربوناتِ، اعملَ على ترسيبِ الفلرَّاتِ الثقيلةِ الذائبةِ في عيِّناتٍ من الميامِ الملوَّثةِ، موضحًا سلبيّاتِ كلِّ تقنيَّةِ وإيجابيّاتِها.

- ${
 m Ca}_5({
 m PO}_4)_3{
 m OH}$ يتركَّبُ ميناءُ السنِّ من المادَّةِ المعدنيَّةِ، K_{sp} (hydroxyapatite) هيدروكسي أباتيت K_{sp} لهذا المركَّب K_{sp} (K_{sp} أودوبانيَّتُه المولارَّيةُ تساوي
- الفلوريد فستحلُّ الأيوناتُ F^{-} محلُّ الأيوناتِ أباتيت مع الفلوريد فستحلُّ الأيوناتُ F^{-} محلُّ الأيوناتِ OH^{-} فستحلُّ الأيوناتُ F^{-} محلُّ الأيوناتِ OH^{-} . $Ca_{5}(PO_{4})_{3}F$ المركَّب المعدنيِّ، مكوِّنةً الفلورو أباتيت $E_{5}(PO_{4})_{3}F$ فإذا علمَت أن $E_{5}(PO_{4})_{3}F$ الفلورو أباتيت $E_{5}(PO_{4})_{3}F$ احسب الذوبانيَّة بالمول/لتر للفلورو أباتيت في الماءِ. مستندًا إلى حساباتِك، هل يمكنُ أن تدعمَ فلوَرةَ ميامِ الشرب؟
 - مع Na_2CO_3 من 0.96 g من $BaBr_2$ من 0.20 g من 0.20 g من 0.20 g $(K_{sp}=2.8\times 10^{-9})$
- 50. أظهرَ حسابُ ثابتِ الاتِّزانِ لتفاعلِ تكوينِ الأمونيا أنه يساوي $^{-50}$ \times 5.2 عند $^{-2}$ 0. بعد إجراءِ التحليلِ تبيَّنَ أن $[N_2] = [N_2]$ ، و $[M_2] = 0.80$ من جرامًا من الأمونيا يوجدُ في وعاءِ تفاعُل سعتُه $[M_2] = 10.$ عندَ الاتِّزانِ استخدمُ معادلةَ الاتِّزانِ التاليَّةَ:
 - $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$

تفكير ناقد

- mol/L , بنفترضُ أن s تساوي الذوبانيَّةَ ب AB_2 . للمركَّب AB_2 . بالنسبةِ إلى s ما التركيرُ المولاريُّ لـ AB_3 للمركَّب AB_2 . للمركَّب AB_2
- 52. توقُعُ نتائج: عندَما يحترقُ الجازولينُ في محرِّكِ السيّارةِ يتكوَّنُ أكسيدُ النيتريكِ من الأكسجين والنيتروجين. يُعدُّ أكسيدُ النيتريك ملوِّثًا أساسيًّا للهواء. ولكي يحدثَ التفاعلُ التالي تلزمُهُ درجاتُ حرارةٍ مرتفعةُ كتلك التي تتوَّلدُ في محرِّك الاحتراق:
 - $2N_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2NO(g)$
 - K لهذا التفاعل 0.01 عندَ 0.00° C. فإذا وضغّت N_2 لهذا التفاعل N_2 ، و 0.08~ من 0.08~ تفاعل سيكونٌ مرجَّعًا.

تفاعلاتُ الأكسدةِ والاختزالِ



تفاعلاتُ الأكسدةِ-اختزالِ تدفعُ الصواريخَ إلى الفضاءِ

تفاعلاتُ الأكسدةِ-اختزالِ تتضمَّنُ عمليَّةَ انتقالِ للإلكتروناتِ. تتضمَّنُ الأكسدةُ فقد الإلكترونات، بينما يتضمَّنُ الاختزالُ كسبَ الإلكترونات. والتفاعلان النصفيَّان للأكسدةِ والاختزال يجبُّ أن يحدثا بشكل متزامن. يمكنُ تحديدُ هويَّة هذه العمليّاتِ من خلال فهم أعداد الأكسدة (حالات الأكسدة) وتوظيفها.

الأكسدة والاختزال

ا يعينُ أعدادَ الأكسدةِ لأنواع المتفاعلاتِ

مؤشراتُ الأداء

القسم 8-1

- يعرِّفُ الأكسدةَ والاختزالَ.
- 🧓 يفسِّرُ المقصودَ بتفاعل الأكسدةِ-اختزال:

أعدادُ الأكسدة

تمَّ تعريفُ أعدادُ الأكسدةِ في الفصل 1 من الصفِّ الحادي عشر. فعددُ الأكسدةِ المُعيَّن لعنصر في جزيءٍ يستندُ إلى توزيع الإلكتروناتِ في هذا الجزيءِ. يقدِّمُ هذا الفصلُ القواعدَ التي يتمُّ بواسطتِها تعيينُ أعدادِ الأكسدةِ. هذه القواعدُ ملحَّصةٌ في الجدولِ .1-8

الحدول 8-1 قواعدُ حساب أعداد الأكسدة

	to a constant of the second of
مثال	اثقاعدة
عددُ الأكسدةِ لـ (Na(s هو صفر	1. عددُ الأكسدةِ لأيِّ عنصرٍ غير مِتَّحدٍ يساوي صفرًا.
عددُ الأكسدةِ لـ "Cl هو 1–	2. عددُ الأكسدةِ للأيون أحاديِّ الذرَّةِ يساوي الشحنةَ على هذا الأيون.
عددُ الأكسدةِ لـ O فِي NO هو 2–	 3. في مركّب ثنائي الذرّق، يُعيّن للعنصر الأكثر سالبيّة كهربائيّة عدد أكسدة يساوي الشحنة السالبة التي يمكن أن تكون له، لو كان أيونًا مفردًا.
عددُ الأكسدةِ لـ £ يِّ LiF هو 1–	4. عددُ الأكسدةِ للفلورِ في أيِّ مركَّبٍ هو دائمًا 1
-2 عددُ الأكسدةِ لـ O في NO $_2$ هو P	5. الأكسجينُ له عددُ أكسدةٍ 2-، إلا إذا كانَ متَّحدًا مع F. حيثُ يكونُ لـ O عددُ الله عددُ الكسدةِ 1 الأكسدةِ 1
عددُ الأكسدةِ لـ H في LiH هو 1–	6. عددُ أكسدة الهيدروجين في معظم مركّباتِه هو 1+، إلا إذا كانَ متَّحدًا مع فلزِّ نشطٍ، حيث يكونُ عددُ أكسدتِه 1
عددُ الأكسدةِ لـ CaCO في CaCO هو 2+	7. في مركّبات عناصر المجموعة 1 والمجموعة 2، بالإضافة إلى مركّبات عنصر الألمنيوم، تكونُ أعدادُ الأكسدة لهذه العناصر على التوالي 1+، 2+، 3+.
عددُ الأكسدةِ لـ C في CaCO هو 44	8. مجموعٌ أعدادِ الأكسدةِ لجميع ِالذرّاتِ في مركّب متعادل ِيساوي صفرًا.
عددُ الأكسدةِ لـ P في H ₂ PO ₄ هو 5+	9. مجموعٌ أعدادِ الأكسدةِ لجميع ِالذرّاتِ فِي أيونٍ متعدِّدِ الذرّاتِ يساوي شحنةَ هذا الأيونِ.

الشكل 1-8 تتغيَّرُ ألوانُ المحاليلِ التي تحتوي على الكروم مع تغيُّرِ عددِ أكسدةِ الكروم.



يقدِّمُ الكرومُ مثالاً مرئيًّا جيِّدًا لاختلافِ أعدادِ الأكسدةِ. حالاتُ أكسدةِ الكرومِ المختلفةُ لها ألوانٌ مختلفةُ بشكل قويٍّ، كما يبيِّنُ الشكلُ 8-1. محلولُ كلوريدِ الكرومِ (II) أزرقُ، محلولُ كلوريدِ الكرومِ (III) أخضرُ، محلولُ كروماتِ البوتاسيوم أصفرُ، محلولُ ثنائيً كروماتِ البوتاسيوم برتقاليُّ.

الأكسدة

التفاعلات التي تتعرَّضُ خلالها ذرَاتُ أو أيوناتُ عنصرِ لزيادة عددِ الأكسدة هي عمليّاتُ أكسدة مع غازِ الكلورِ. خلال هذا الكسدة oxidation. يبيِّنُ الشكلُ 8-2 اتِّحادَ فلرِّ الصوديوم مع غازِ الكلوريدِ خلال هذا التفاعلِ الطاردِ للحرارةِ تكوِّنُ أيوناتُ الصوديوم وأيوناتُ الكلوريدِ الناتجةُ شبكةً بلوريَّةً. فذه الشبكة ترتبطُ كاتيوناتُ الصوديوم برابطةٍ أيونيَّةٍ مع أنيوناتِ الكلوريدِ. المعادلةُ الكيميائيَّةُ لهذا التفاعلِ هي التالية:

$$2\mathrm{Na}(s) + \mathrm{Cl}_2(g) \to 2\mathrm{NaCl}(s)$$

يمثِّلُ تَكُوُّنُ أيوناتِ الصوديومِ عمليَّةَ أكسدةٍ لأن كلَّ ذرَّةٍ صوديوم فقدَتُ إلكترونًا لتصبحَ أيونًا من الصوديوم. تتمثَّلُ حالةُ الأكسدةِ بوضع عددِ الأكسدةِ فوقَ رمزِ الذرَّةِ أو الأيونِ.

$$\begin{array}{c}
0 \\
\text{Na} \rightarrow \text{Na}^+ + e^-
\end{array}$$

تغيَّرَ عددُ أكسدةِ الصوديوم من 0، وهي حالةُ أكسدةِ العنصرِ، إلى 1+ وهي حالةُ أكسدةِ الأيون (القاعدتان 1 و 7 في الجدول 8-1). النوعُ الذي يزدادُ عددُ أكسدتِهِ يتأكسدُ oxidized. ذرَّةُ الصوديومِ تأكسدَتَ إلى أيون الصوديومِ.



الشكل 8-2 الصوديومُ والكلورُ يتفاعلانِ بشدَّة ليكوِّنا كلوريدَ الصوديومِ. تركيبُ NaCl من عنصريهُ هو عمليَّةُ أكسدةٍ—اختزالِ

الاختزال

التفاعلات التي يقلُ فيها عدُ الأكسدةِ لعنصرِ ما هي عمليّاتُ اختزالِ reduction. تأمَّلُ سلوكَ الكلورِ في تفاعلِهِ مع الصوديومِ. كلُّ ذرَّةِ كلور تستقبلُ إلكترونًا وتصبحُ أيونَ كلوريدٍ. تنخفضُ حالةُ أكسدةِ الكلورِ من 0 إلى 1- في أيونِ الكلوريدِ (القاعدتان 1 و 2، الجدول 8-1).

$$\overset{0}{\text{Cl}_2} + 2e^- \rightarrow \overset{-1}{2}\text{Cl}^-$$

النوعُ الذي يقلُّ فيه عددُ الأكسدةِ هو الذي يتمُّ اختزالُه reduced. ذرَّةُ الكلورِ اخْتزِلَتَ إلى أيونِ الكلوريدِ.

عمليَّةُ الأكسدةِ والاختزالِ

في عمليَّةِ الأكسدةِ تفقدُ المَادَّةُ الإلكتروناتِ، وفي الاختزال تكتسبُها. لذلك، ولكي تحدث الأكسدةُ خلال تفاعل كيميائيِّ، يجبُ أن يحدث الاختزالُ أيضًا. ويجبُ، فضلاً عن ذلك، أن يساوي عددُ الإلكتروناتِ المُقودةِ خلالَ الأكسدةِ عددَ الإلكتروناتِ المُكتسبةِ خلالَ الاختزال, وذلك لحفظِ الشحنةِ. ولقد تعلَّمتَ في الفصل 2 من الصفِّ الحادي عشرَ أن الكتلةَ تبقى ثابتةً في التفاعلِ الكيميائيِّ. لذلك تبقى كتلُ العناصرِ التي تخضعُ للأكسدةِ والاختزالِ ثابتةً. كما يستمرُّ التساوي بين الإلكتروناتِ المكتسبةِ والمفقودةِ.

انتقالُ الإلكتروناتِ يسبِّبُ تغيُّراتٍ في حالاتِ الأكسدةِ لواحدٍ أو أكثرَ من العناصرِ. كلُ عمليَة كيميائيَة تخضعُ خلالَها عناصرُ لتغيُّراتِ في عددِ الأكسدةِ هي تفاعلُ أكسدةٍ اختزالُ معنائيَة تخضعُ خلالَها عناصرُ لتغيُّراتِ في الشكلِ 8-3، يمكنُ رؤيةُ مثال على اختزالُ الدينيِّ مقال على معض تفاعلِ الأكسدةِ النحاسِ واختزالَ الدينيُّ مقال على النيتريكِ. جزءُ التفاعلِ الذي يتضمَّلُ الأكسدةَ وحدَها أو الاختزالُ وحدَهُ يُكتبُ بصفتِه النيتريكِ. جزءُ التفاعلِ الذي يتضمَّلُ الأكسدةَ وحدَها أو الاختزالُ وعدَهُ يُكتبُ بصفتِه تفاعلاً نصفيًّا النصفيَّانِ وبما أن عددَ الإلكتروناتِ المشاركةِ هو نفسُهُ للأكسدةِ وللاختزالِ في مجموعُ التفاعلينِ النصفيَّينِ. وبما أن عددَ الإلكتروناتِ المشاركةِ هو نفسُهُ للأكسدةِ وللاختزالِ في هذا المثالِ، فيمكنُنا اختصارُه، ولا يظهرُ في المعادلةِ الكيميائيَّةِ النهائيَّةِ النهائيَّةِ. تُظهرُ الأكسدةِ التفاعلينِ النصفيَّينِ وتفاعلِ الأكسدةِ التفاعلينِ النصفيَّينِ وتفاعلِ الأكسدةِ التفاعلينِ النصفيَّينِ وتفاعلِ الأكسدةِ التفاعلينِ النهائيُّ.

$$\begin{array}{c} \text{Cu} \to \overset{+2}{\text{Cu}^{2+}} + 2e^- \\ \text{Cu} \to \overset{+2}{\text{Cu}^{2+}} + 2e^- \\ \text{Cu} \to \overset{+5}{\text{Cu}^{2+}} + 2e^- \\ \text{2NO}_3^- + 2e^- + \overset{+1}{4}\text{H}^+ \to \overset{+4}{\text{2NO}_2} + \overset{+1}{2}\text{H}^{2}\text{O} \\ \text{Cu} + 2\overset{+5}{\text{NO}_3} + 4\text{H}^+ \to \overset{+2}{\text{Cu}^{2+}} + \overset{+4}{2}\text{NO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} \\ \text{Itialab like} \end{array}$$



الشكل 3-8 يتأكسدُ النحاسُ ويُنتجُ ثانيَ أكسيدِ النيتروجينِ عندَما توضعُ قطعةُ النقودِ في محلول مركز من حمض النيتريكِ.

الكيمياءُ التطبيقيَّةُ

العدساتُ الضوءُ-لونيَّة

تُعتِّمُ النظَّاراتُ الضوءُ—لونيَّةٌ photochromic عندَما تتعرَّضُ للأشعة فوق البنفسجيَّة. وفي غياب هذه الأشعَّةِ تصبحُ شفَّافةً من جديدٍ. هذه العمليَّةُ نتيجةً لتفاعلات أكسدة - اختزال. كلوريدُ الفضَّةِ وكلوريد النحاس (I) ممتزجان في العدسات. تمتصُّ أيوناتُ الكلوريدِ الفوتونات فيتفكُّكُ كلوريدُ الفضة ليكوِّنَ ذرّاتِ الكلورِ والفضَّةِ. عنصرُ الفضَّةِ هذا يعتِّمُ العدساتِ. تجدرُ الملاحظة هنا إلى أن أيونات الكلوريد تأكسدَتْ، بينما اختُزلتْ أيوناتُ الفضَّةِ. ثم تَختزلُ أيوناتُ النحاس (I) ذرّاتِ الكلور لتكوِّنَ أيوناتِ النحاس (II). وفي العمليَّةِ العكسيَّةِ، تعودُ أيوناتُ النحاس (II) لتؤكسدَ ذرّاتِ الفضَّةِ إلى أيوناتِ الفضَّةِ الشفافة.

لاحظُ أن الإلكتروناتِ المفقودةَ في الأكسدةِ تظهرُ في طرفِ النواتج للتفاعل النصفيِّ للأكسدةِ. تُكتسبُ الإلكتروناتُ في الاختزال وتظهرُ كمتفاعلاتٍ في التفاعل النصفيِّ للاختزال. عندما يتفاعلُ النحاسُ مع حمض النيتريكِ، تتأكسدُ ذرَّةُ نحاس إلى +Cu² عندما يتمُّ اختزالُ ذرَّتَى نيتروجين من 5+ إلى 4+. وهذا ما يظهرُ في المعادلة الكيميائيَّة الموزونة لتفاعل النحاس مع حمض النيتريكِ.

إذا لم يتغيَّرُ عددُ الأكسدةِ لأيِّ من الذرّاتِ في تفاعل معيَّن، فلا يكونُ التفاعلُ أكسدةً-اختزالاً. على سبيل المثال، يذوب عازٌ ثاني أكسيد الكّبريت يِّ الماءِ ليكوَّنَ محلولاً حمضيًّا يحتوى على حمض الكبريتوز، 3O3.

$$^{+4}_{SO_2}$$
 + $^{+1}_{H_2O}$ $\xrightarrow{+1}$ $^{+4}_{SO_3}$

في تفاعل الاتِّحادِ هذا لا تتغيَّرُ أعدادُ الأكسدةِ لجميع أنواع العناصر. لذلك لا يكونُ التفاعلُ أكسدةً-اختزالاً.

عندُما يضافٌ محلولٌ كلوريدِ الصوديوم إلى محلول نيتراتِ الفضَّةِ، يحدثُ تفاعلٌ الاستبدال الثنائيِّ للأيوناتِ، بينما يترسَّبُ كلوريدُ الفضَّةِ.

$$\stackrel{+1}{Na^{+}} + \stackrel{-1}{Cl^{-}} + \stackrel{+1}{Ag^{+}} + \stackrel{+5}{NO_{3}^{-}} \rightarrow \stackrel{+1}{Na^{+}} + \stackrel{+5}{NO_{3}^{-}} + \stackrel{+1}{AgCl}$$

هنا لا تتغيَّرُ أعدادُ الأكسدةِ للذرّاتِ أو الأيوناتِ. لذا لا يكونُ هذا التفاعلُ أكسدةً-اختز الاً.

تفاعلاتُ الأكسدةِ-اختزالِ والروابطُ التساهميَّةُ

يتضمَّنُ كلا التفاعلَين تكوينَ NaCl من عناصره، والتفاعلُ بين النحاس وحمض النيتريكِ رابطةٌ أيونيَّةٌ. والموادُّ التي توجدُ فيها روابطُ تساهميَّةٌ تخضعُ أيضًا لتفاعلاتِ الأكسدة - اختزال. عددُ الأكسدةِ ليس له أيُّ معتى فيزيائيّ، بخلاف الشحنة الأيونيَّة. والواقعُ أن عددَ الأكسدةِ المخصَّص لذرَّةِ مُعيَّنةٍ يستندُ إلى السالبيَّةِ الكهربائيَّةِ لهذه الذرَّةِ بالنسبةِ إلى الذرّاتِ الأخرى التي ترتبطُ بها في جزيءٍ معيَّن. هذا العددُ لا يستندُ إلى أيِّ شحنةٍ حقيقةٍ في الذرَّةِ. فالشحنةُ الأيونيَّةُ -1، مثلاً، تَنتجُ بُسبب أن الذرَّةَ أو أيَّ مادَّةٍ أُخرى متعادلةٍ تكسبُ إلكترونًا بشكلِ تامٍّ. غيرَ أن عددَ الأكسدةِ 1- يعني زيادةً في جذب إلكترون الرابطةِ. فتغيُّرُ عددِ الأكسدةِ لا يتطلَّبُ تغيُّرًا في الشحنةِ الفعليَّةِ.

عندَما يتفاعلُ الهيدروجينُ مع الكلور تتكوَّنُ رابطةٌ تساهميَّةٌ بمشاركةِ إلكترونَين. وإن زوجَ الإلكتروناتِ هذا ينجذبُ بقوَّةٍ أكبرَ إلى ذرَّةِ الكلور بسببِ السالبيَّةِ الكهربائيَّةِ الأعلى لهذه الذرَّةِ.

$$\overset{0}{\text{H}_2} + \overset{0}{\text{Cl}_2} \rightarrow \overset{+1}{2}\overset{-1}{\text{HCl}}$$

كما هو محدَّدُ في القاعدة 3 للجدول 8-1، فإن الكلورَ، في HCl، له عددُ الأكسدة 1-. هكذا يتغيَّرُ عددُ الأكسدةِ في ذرّاتِ الكلورِ من 0، وهو عددُ الأكسدةِ لعنصرِ الكلوِر، إلى 1-، وبذلك تكونٌ ذرّاتٌ الكلور قد اختُزلَتَ. وكما هو محدَّدٌ في القاعدة 1، فإن عددَ الأكسدةِ لكلِّ ذرَّةِ هيدروجين في جزىءِ الهيدروجين هو 0، وإنَّ عددَ الأكسدةِ لذرَّةِ الهيدروجين في جزيءِ الـ HCl هو 1+، كما هو في القاعدةِ 6. وبذلك تكونٌ ذرَّةٌ الهيدروجين قد تأكسدت.

في الرابطةِ التساهميَّةِ لا يوجدُ فقدٌ أو اكتسابٌ كليٌّ للإلكتروناتِ. فالهيدروجينُ يساهمُ بإلكترون في رابطتِه مع الكلور، لكنه لا يفقدُ هذا الإلكترونَ بشكل تامِّ للذرَّةِ ذات السالبيَّةِ الكهربائيَّةِ الأعلى. وهنا يمكننا أن نؤكَّد أن الذرَّةَ الأعلى في السَّالبيَّةِ الكهربائيَّةِ تحملُ عددَ الأكسدةِ ذا القيمةِ السالبةِ، بينما تحملُ الذرَّةُ الأقلُ سالبيَّةً عددَ الأكسدةِ الموجبَ.

لا تنحصرُ المتفاعلاتُ والنواتجُ في تفاعلاتِ الأكسدةِ - اختزال بالأيوناتِ أحاديَّةِ الذرّةِ والعناصر غير المتحدةِ. فالعناصرُ في المركّباتِ الجزيئيّةِ أو الأيوناتِ متعدّدةِ الذرّاتِ يمكتُها أيضًا أن تتأكسدَ أو تُختزلَ، إذا كان لها أكثرُ من حالةِ أكسدةٍ غير مساويةٍ للصفر. يقدِّمُ التفاعلُ بين قطعةِ نقودٍ نحاسيَّةٍ وحمض النيتريكِ مثالاً على ذلك. ففي هذا التفاعل يتحوَّلُ أيونُ النيتراتِ، NO-، إلى ثاني أكسيدِ النيتروجينِ، NO، حيثُ يتمُّ اختزالُ النيتروجين. نُرجعُ عادةً الأكسدةَ أو الاختزالَ إلى الجزيءِ أو إلى الأيون بكاملِه. فبدلاً من القول اختُزلتُ ذرَّةُ النيتروجين نقولُ اختُزلَ أيونُ النيتراتِ إلى ثاني أكسيدِ النيتروجين.

$$... + NO_3^- \rightarrow NO_2 + ...$$

مراجعةُ القسم 8-1

- 1. كيف تُحسبُ أعدادُ الأكسدة؟
- 2. صنِّفْ كلاًّ من التفاعلاتِ النصفيَّةِ التاليةِ إلى تفاعل نصفيٍّ للأكسدةِ أو تفاعل نصفيٍّ للاختزال:

$$\operatorname{Br}_{2} + 2e^{-} \to 2\operatorname{Br}^{-1} . i$$

$$Na \rightarrow Na^{+1} + e^{-}$$

$$2 \overset{-1}{\text{Cl}} \xrightarrow{0} \overset{0}{\text{Cl}}_2 + 2e^-$$
 .ج

$$\begin{array}{c}
0 \\
\text{Cl}_2 + 2e^- \rightarrow 2\text{Cl}^-
\end{array}$$

$$Na^+ + e^- \rightarrow Na$$
 ...

$$e^0 \rightarrow Fe^{2+} + 2e^-$$
 .9

$$Cu^{2+} + 2e^{-} \rightarrow Cu$$
 .;

$$Fe^{3+} + e^{-} \rightarrow Fe^{2+}$$
.

3. أيُّ من المعادلاتِ التاليةِ تمثِّلُ تفاعلاتِ أكسدةِ - اختزالِ؟

$$2KNO_3(s) \rightarrow 2KNO_2(s) + O_2(g)$$
 .

$$H_2(g) + CuO(s) \rightarrow Cu(s) + H_2O(l)$$

$$NaOH(aq) + HCl(aq) \rightarrow NaCl(aq) + H2O(l)$$

$$H_2(g) + Cl_2(g) \rightarrow 2HCl(g)$$
 ..

- $SO_3(g) + H_2O(l) \rightarrow H_2SO_4(aq)$.
- 4. حدِّد: أيُّ عنصر تأكسدَ وأيُّ عنصر اختُزلَ في كلِّ من معادلات الأكسدة - اختزال التي حُدّدت في السؤال السابق.

تفكيرٌ ناقد

5. تحليلُ معلومات: استخدم المعادلاتِ التاليةَ لتفاعل الأكسدة - اختزال بين أيون الألمنيوم وفلرِّ الصوديوم، لتجيبَ عمّا يليها من أسئلةٍ.

$$0 + 1$$
 (تفاعل أكسدة) $3 \text{Na} \to 3 \text{Na}^+ + 3e^-$

(تفاعلُ اختزال
$$Al^{3+} + 3e^- \rightarrow Al$$

$$0 + \frac{3}{4}$$
 (تفاعل أكسدةٍ – اختزال) $3Na + Al^{3+} \rightarrow 3Na^{+} + Al$

(تفاعل أكسدةٍ–اختزال) 3Na +
$$AI^{3+} \rightarrow 3Na^+ + A$$

قراءة علميّة



إزالة الرائحة الكريهة من جلود الحيوانات الأليفة

هل أعطينت مرَّةً حيوانكَ الأليف حمّامًا من عصير الطماطم للتخلُّص من الرائحة الكريهة المنبعثة من جلده؟ تقدِّمُ الكيمياءُ طريقةً أفضلَ بكثير للتغلُّبِ على الرائحةِ الكريهةِ.

يقول بول كريباوم، وهو مبتكر صيغة حديثةٍ لإزالةِ الرائحةِ الكريهةِ المنبعثةِ من جلود الحيواناتِ، إنه أثناءَ عملِهِ كمهندس موادً، كان عليه أن يتعاملَ مع موادَّ ذات رائحة كريهة جدًّا ناتجة عن غاز كبريتيد الهيدروجين الذي كانت تطلقُهُ واحدةٌ من تجاربه. إنّ تهويةَ هذا الغاز تحلُّ المشكلة جزئيًّا فقط، لكنَّ الحلَّ الأفضلَ هو في إزالةِ هذه الرائحةِ بشكل تامٍّ.

بحث السيدُ كريباوم في كتبه القديمة للكيمياء فوجد أن بيروكسيد الهيدروجين يمكنُّهُ أن يؤكسدَ هذه المركَّباتِ المحتويةَ على الكبريتِ ليحوِّلَها إلى مركَّباتِ ذاتِ روائحَ أقلَّ كرهًا بكثير، فعمدَ فورًا وبسرعةٍ إلى تحضير خليط يحتوى على بيروكسيد الهيدروجين. هذا الخليطُ أظهرَ نتيجةً

تبيِّنُ المعادلةُ اللاحقةُ أن كبريتيدَ الهيدروجين يتفاعلُ مع H_2O_2 ليكونَ مركَّباتِ الكبريتاتِ التي لا تبعثُ رائحةً

 $2NaOH + 4H_2O_2 + H_2S \rightarrow$ $Na_2SO_4 + 6H_2O$

«المستقبلاتُ الحسيَّةُ الموجودةُ في أنفِكِ حساسةٌ تجاهَ الكبريتِ عندما يكونُ في حالة أكسدتِه المنخفضةِ»، يقولُ السيدُ كريباوم، وهي مع ذلك ليست حسّاسةً



يكتسبُ الرذاذُ الدهنيُّ على جلدِ الحيوانِ رائحتَهُ من موادًّ كيميائيَّةٍ تسمى مركبتاناتٍ.

تجاهَ الكبريتِ عندما يكونُ في حالةِ أكسدتِه العاليةِ.

بعد فترةٍ من الزمن، اشتكى صديقً للسيد كريباوم أن رائحة حيوانه الأليف تأتى من مركبات تحتوى على الكبريت في حالةِ أكسدةِ منخفضةِ، فكَّرَ السيدُ كريباوم أن محلولة قد يعمل أيضًا على حلِّ هذه المسألةِ القديمةِ، فخلطَ ليجرِّبَ على الحيوانِ الأليفِ عينَّةً معتدلةً مُكوَّنةً من: L من 3% محلول بيروكسيد الهيدروجين، 1/4 كوبٍ من صودا الخبيز، وملعقة صغيرة من الصابون السائل. جرَّبَ صديقٌ كريباوم هذا الخليطَ، فكانت النتيجةُ حيوانًا مبلَّلاً غيرَ فرح، لكن برائحة أدنى بكثير.

يقولُ السيدُ كريباوم إنَّ بيروكسيدَ الهيدروجين ك الدواءِ يؤكسدٌ فعلاً المركَّباتِ، بينما تخفِّفٌ صودا الخبيز حمضيَّةَ الخليطِ. ويساعدُ الصابونُ على غسل الرذاذ الدهنيِّ عن جلدِ الحيوانِ.

هذا التفاعلُ يمكننا رؤيتُهُ في المعادلة التالية. الرمز R يمثِّلُ جميعَ العناصر التي يحتوى عليها الرذاذُ كريهُ الرائحةِ، عدا

 $RSH + 3H_2O_2 + NaHCO_3 \rightarrow$ $RSO_3Na + 4H_2O + CO_2$

كان يلزم عسل الحيوان الأليف بهذا الخليطِ بشكل تامّ، وكان يجبُّ الانتباهُ لوقاية العيون. فإذا تُرك الخليطُ عدَّة أ دقائقَ - وهذا الوقت كافٍ لحدوثِ التفاعل - وتمَّ بعدها غسلُهُ بماءِ الصنبور تختفي الرائحةُ.

هذه الصيغةُ لا تُغيِّرُ فِي الألوانِ أو تسبِّبُ أيَّ تأثيراتِ سلبيَّةٍ أخرى. لكنّ السيدَ كريباوم نبَّهَ إلى إرشادٍ واحدٍ قائلاً: اخلطِ الصيغةَ تمامًا قبل استخدامها، لأن الخليط يتعطَّلُ بسرعةٍ. يُطلقُ التفاعلُ الأكسجينَ، لذلك يجبُ ألاّ تحفظَ الصيغةُ في وعاءٍ محكم السدِّ. فالضغطُ المتكوِّنُ يؤدي في نهاية الأمر إلى تفجير الوعاء. لذلك لن تظهر قناني «دواء كريباوم لإزالةِ الرائحةِ الكريهةِ» على رفوفِ الصيدليّاتِ في وقتٍ قريبٍ.

1. ماذا نتج عن بحث بول كريباوم في خصائص H_2S من فائدةٍ لمالكي الحيوانات الأليفة؟

2. أيًّا من تصاميم التعليب كان يمكن مُ للسيِّد كريباوم أن يستخدم لو أنه أرادَ بيعَ صيغتِه؟

القسم 8-2

مؤشّراتُ الأداءِ

- يكتبُ التفاعلاتِ النصفيَّةَ لكلِّ من الأكسدةِ والاختزال.
- يطبِّقُ حفظ الكتلةِ والشحنةِ في معادلاتِ
 الأكسدةِ والاختزال.
 - يزنٌ معادلاتِ الأكسدةِ اختزالِ
 باستخدام طريقةِ التفاعلِ النصفيِّ.

وزنُ معادلاتِ الأكسدةِ-اختزالِ

يمكنُ وزنُ معادلاتِ تفاعلاتِ الأكسدةِ اختزالِ البسيطةِ، بالمعاينةِ كما تعلَّمُتَ أن تفعلَهُ في الفصلِ 2 من الصفِّ الحادي عشر. ومع ذلك فإن معظمَ معادلاتِ الأكسدةِ اختزالِ تتطلَّبُ طرقًا أكثرَ منهجيَّةً. تتطلَّبُ عمليَّةٌ وزنِ المعادلةِ استخدامَ أعدادِ الأكسدةِ. في معادلةٍ موزونةٍ تُحفظُ الشحنةُ والكتلةُ. وبالرغم من أن التفاعلين النصفيَّين، الأكسدة والاختزال، يحدثان معًا فإن معادلثيِّ تفاعلِهما توزنان بشكل منفصل، ثم يتمُّ جمعُهما ليعطيا المعادلة الموزونة لتفاعلِ الأكسدة –اختزالِ

طريقةُ التفاعلِ النصفيّ

تتألف طريقة التفاعل النصفيّ، أو طريقة أيون-إلكترون لوزن معادلات الأكسدة - اختزال من سبع خطوات لتحديد الأنواع المشاركة في عمليّة الأكسدة - اختزال تُعيّن أعداد الأكسدة لجميع الذرّات والأيونات المتعدّدة الذرّات توزن معادلات الأكسدة والاختزال بشكل منفصل بالنسبة إلى الكتلة والشحنة. ثم يتم جمعهما معًا، لينتجا معادلة موزونة تامّة. هذه الخطوات السبع تطبّق لوزن معادلة تفاعل كبريتيد الهيدروجين وحمض النيتريك. يُنتِج هذا التفاعل حمض الكبريتيك وثاني أكسيد النيتروجين والماء.

1. اكتب المعادلة بالصيغ إذا لم تكن معطاةً في المسألةِ. ثم اكتب المعادلة الأيونيَّة.

$$H_2S + HNO_3 \rightarrow H_2SO_4 + NO_2 + H_2O$$
 المعادلةُ بالصيغ: $H_2S + H^+ + NO_3^- \rightarrow 2H^+ + SO_4^{2-} + NO_2 + H_2O$ المعادلةُ الأيونيَّةُ:

2. عيِّنْ أعدادَ الأكسدةِ. احدف فقط الموادّ المحتوية على عناصرَ لا تتغيَّرُ أعدادُ أكسدتِها.

$$\overset{+1}{\text{H}_2}\overset{-2}{\text{S}} + \overset{+1}{\text{H}^+} + \overset{+5}{\text{NO}_3} \overset{-2}{\longrightarrow} \overset{+1}{2}\overset{+6}{\text{H}^+} + \overset{+6}{\text{NO}_4}\overset{-2}{\text{V}} + \overset{+4}{\text{NO}_2} + \overset{+1}{\text{H}_2}\overset{-2}{\text{O}}$$

يتغيَّرُ عددُ أكسدةِ الكبريتِ من 2- إلى 6+. كذلك يتغيَّرُ عددُ أكسدةِ النيتروجينِ من 5+ إلى 4+. لذلك تُحدفُ الموادُّ الأخرى.

$$^{+1}_{-2}$$
 $^{+5}_{-2}$ $^{+6}_{-2}$ $^{-2}_{-4}$ $^{+4}_{-2}$ $^{-2}_{-2}$ $^{-$

الموادُّ الباقية تُستخدمُ في الخطوةِ 3.

$$H_2^{-2} \xrightarrow{+6} SO_4^{2-}$$

• زن الدرّاتِ (مبتدئًا بالدرّاتِ غيرِ O و H، وهي موزونةً في هذا المثال). لوزن الأكسجين في التفاعل النصفيِّ هذا، يجبُ أن يضافَ P_2 جزيئاتٍ P_3 إلى الطرف الأيسرِ. هذا الأمرُ يعطي P_3 ذرّاتِ هيدروجين إضافيَّةٍ على هذا الطرف من المعادلةِ. لذلك يُضافُ P_3 أيوناتِ هيدروجين إلى الطرف الأيمن (في محلول قاعديِّ، يمكنُ استخدامُ أيوناتِ P_3 وماء لوزن الذرّاتِ).

$$H_2^{-2}S + 4H_2O \rightarrow SO_4^{2-} + 10H^+$$

• زن الشحنة. تضافُ الإلكتروناتُ إلى الطرفِ الذي يتمثّعُ بالشحنةِ الموجبةِ الإجماليَّةِ الأكبرِ لا يوجدُ في الطرفِ الأيسرِ للمعادلةِ شحنةٌ، في حينِ أن الطرفَ الأيمنَ له شحنةٌ إجماليَّةٌ الجماليَّةُ المحماليَّةُ المحماليَّةُ المحماليَّةُ نفسُها. لذلك يُضافُ 8 إلكتروناتٍ إلى طرفِ النواتج، بحيثُ لا يعودُ لهذا الطرفِ أيُّ شحنةٍ، ويتوازنُ مع طرفِ المتفاعلاتِ في المعادلةِ. ويجدرُ بالملاحظةِ أن أكسدة الكبريتِ من الحالةِ 2- إلى 6+ يشيرُ إلى فقدِ 8 إلكتروناتٍ.

$${
m H_2^{-2}S} + 4{
m H_2O} \rightarrow {
m SO_4^{2-}} + 10{
m H}^+ + 8e^-$$

الآن تمَّ وزنُّ التفاعلِ النصفيِّ للأكسدةِ.

4. اكتب التفاعل النصفيّ للاختزال. في هذا المثال اختُزِلَ النيتروجينُ من الحالة 5+ إلى الحالة 4+.

$$NO_3^- \rightarrow NO_2$$

• زن الدزات. يجبُ إضافةُ جزيءٍ H_2O إلى طرف النواتج للتفاعل لوزن ذرّات الأكسجين. لذلك يجبُ إضافةُ أيونَيُ هيدروجين ٍ إلى طرف المتفاعلات لوزن ذرّات الهيدروجين.

$$^{+5}$$
 $NO_3^- + 2H^+ \rightarrow ^{+4}$ $NO_2 + H_2O$

• زن الشحنة. تضافُ الإلكتروناتُ إلى الطرف الذي يتمثَّعُ بالشحنةِ الموجبةِ الإجماليَّةِ الأكبرِ. الطرفُ الأيمنُ للمعادلةِ لا يوجدُ عليه شحنةٌ، أما الطرفُ الأيسرُ فله شحنةٌ إجماليَّةٌ تساوي 1+. لذلك يجبُ إضافةُ 1 إلكترونِ إلى هذا الطرفِ لوزن الشحنةِ.

$$^{+5}$$
 $NO_3^- + 2H^+ + e^- \rightarrow ^{+4}$ $NO_2 + H_2O$

الآنَ تمَّ وزنُّ التفاعلِ النصفيِّ للاختزالِ.

5. تحقَّقُ من حفظِ الشحنةِ بضبطِ المُعاملاتِ وتعديلِها أمامَ الإلكتروناتِ، بحيث يكونُ عددُ الإلكتروناتِ المفقودةِ في الأكسدةِ مساويًا لعددِ الإلكتروناتِ المكتسبةِ في الاختزال. اكتبَ نسبةَ عددِ الإلكتروناتِ المفقودةِ إلى عددِ الإلكتروناتِ المكتسبةِ.

$$\frac{8}{1}$$
 عدد e^{-} المفقود في الأكسدة عدد e^{-} المكتسب في الاختزال

في هذه النسبة تظهرُ الأرقامُ الأبسطُ، وإذا لم تكنّ كذلك فتحتاجُ إلى اختصار. اضرب التفاعلَ النصفيُّ للأكسدة في 1 (فتبقى كما هي) واضرب التفاعلَ النصفيُّ للاختزال في 8، فيصبحُ عددُ الإلكتروناتِ المفقودةِ مساويًا لعددِ الإلكتروناتِ المكتسبةِ.

$$1(\text{H}_2^{-2}\text{S} + 4\text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{SO}_4^{2-}} + 10\text{H}^+ + 8e^-)$$

$$8(\text{NO}_3^- + 2\text{H}^+ + e^- \xrightarrow{\text{NO}_2} + \text{H}_2\text{O})$$

6. اجمع التفاعلين النصفيَّيْن واختصرْ كلَّ ما هو مشتركٌ في طرفي المعادلةِ.

$$^{-2}_{\text{H}_2\text{S}} + 4\text{H}_2\text{O} \rightarrow ^{+6}_{\text{S}}\text{O}_4^{2-} + 10\text{H}^+ + 8e^ ^{+5}_{\text{S}}\text{NO}_3^- + 16\text{H}^+ + 8e^- \rightarrow 8\text{NO}_2 + 8\text{H}_2\text{O}$$

$$^{+5}$$
 6 $8\text{NO}_{3}^{-} + ^{1}6\text{H}^{+} + ^{8}e^{-} + ^{-2}\text{H}_{2}^{-2}\text{S} + ^{4}\text{H}_{2}^{-2}\text{O} \rightarrow$

$$^{+4}_{8NO_2} + ^{4}_{8H_2O} + ^{+6}_{SO_4^{2-}} + 10H^+ + 8e^-$$

كلُّ طرفٍ من هذه المعادلةِ يتوفَّرُ فيه +10 و e^- 8 و $4H_2$ 0. وهذه يمكنُ حذفُها فلا تظهرُ مجدَّدًا في المعادلةِ الموزونةِ.

$${}^{+5}_{8\text{NO}_3^-} + {}^{-2}_{4}\text{S} + 6\text{H}^+ \rightarrow {}^{+4}_{8\text{NO}_2} + 4\text{H}_2\text{O} + {}^{+6}_{8\text{O}_4^{2-}}$$

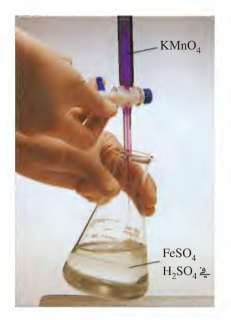
7. أعد الأيونات التي تم حدفها في الخطوة 2، ثم تأكّد أن جميع الأيونات الأخرى موزونة. أيون NO ظهر بشكل حمض النيتريك في المعادلة الأصليَّة. يوجدُ فقط 6 أيونات هيدروجين للمزاوجة مع 8 أيونات نيترات لذلك يجب أن يضاف أيونا هيدروجين لإتمام هذه الصيغة. فإذا أضيف أيونا هيدروجين إلى الطرف الأيسر للمعادلة يلزم إضافة أيونى هيدروجين كذلك إلى الطرف الأيمن للمعادلة.

$$8\mathrm{HNO_3} + \mathrm{H_2S} \rightarrow 8\mathrm{NO_2} + 4\mathrm{H_2O} + \mathrm{SO_4^{2-}} + 2\mathrm{H^+}$$

أيونُ الكبريتاتِ يظهرُ بشكلِ حمض الكبريتيكِ في المعادلةِ الأصليَّةِ. أيوناتُ المهيدروجين المضافةُ إلى الطرف الأيمن استُخدِمَتُ لإتمام صيغةِ حمض الكبريتيكِ.

$$8\mathrm{HNO_3} + \mathrm{H_2S} \rightarrow 8\mathrm{NO_2} + 4\mathrm{H_2O} + \mathrm{H_2SO_4}$$

يجبُ إجراءُ مراجعة نهائيَّة للتأكُّد من أن جميعَ العناصرِ موزونةٌ بشكل صحيحٍ



الشكل 8-8 عند معايرة محلول $FeSO_4$ معايرة محلول $FeSO_4$ يتمُّ اختزالُ أيوناتِ MnO_4 الأرجوانيَّةِ الداكنةِ إلى أيوناتِ MnO_4 العديمةِ اللونِ. عندما تتأكسدُ جميعُ أيوناتِ Fe^2 ، تتوقفُ عمليةُ اختزالِ أيوناتِ Fe^2 ، Fe^2 اللهن أيوناتِ Fe^2 اللهن أيوناتِ اللهن Fe^2 اللهن أيوناتِ اللهن Fe^2 اللهن Fe^2

مسألةُ نموذجية 8-1

اكتبِ المعادلةَ الموزونةَ للتفاعلِ المبيَّنِ في الشكل 8-4. يُعايَرُ محلولٌ أرجوانيٌّ داكنٌ من بيرمنجناتِ البوتاسيومِ بمحلول عديم اللونِ من كبريتاتِ الحديدِ (II) وحمض الكبريتيكِ. النواتجُ هي كبريتاتُ الحديدِ (III) وكبريتاتُ المنجنيز (II)، وكبريتاتُ البوتاسيوم، والماءُ. جميعُ هذه المركَّباتِ عديمةُ اللونِ.

الحل

1. اكتب المعادلة بالصيغ، ثم اكتب المعادلة الأيونيَّة.

$$\begin{split} KMnO_4 + FeSO_4 + H_2SO_4 &\rightarrow Fe_2(SO_4)_3 + MnSO_4 + K_2SO_4 + H_2O \\ K^+ + MnO_4^- + Fe^{2+} + SO_4^{2-} + 2H^+ + SO_4^{2-} &\rightarrow \\ 2Fe^{3+} + 3SO_4^{2-} + Mn^{2+} + SO_4^{2-} + 2K^+ + SO_4^{2-} + H_2O \\ \end{split}$$

2. عيّن أعدادَ الأكسدةِ لكلّ عنصرٍ وأيونٍ. احذفِ الموادَّ المحتويةَ على عنصرٍ لا يتغيَّرُ عددُ أكسدتِه. +1 + 7 - 2 + 2 + 6 - 2 + 1 + 6 - 2 + 6 - 2 + 1 + 6 - 2 + 6

$$^{+1}$$
 $^{+7}$ $^{-2}$ $^{+2}$ $^{+6}$ $^{-2}$ $^{+1}$ $^{+6}$ $^{-2}$ $^{-2}$ $^{+1}$ $^{+6}$ $^{-2}$ $^{-2}$

$${}^{+3}_{2}Fe^{3+} + {}^{+6}_{3}O_{4}^{2-} + {}^{+2}_{M}n^{2+} + {}^{+6}_{3}O_{4}^{2-} + {}^{+1}_{2}Fe^{3+} + {}^{+6}_{3}O_{4}^{2-} + {}^{+1}_{2}O_{4}^{-2}$$

تُستبقى فقط الأيوناتُ والجزيئاتُ التي تتغيَّرُ أعدادُ الأكسدةِ فيها.

$$^{+7} -^2 +^2 +^2 \rightarrow Fe^{3+} + Mn^{2+}$$

3. اكتبِ التفاعلَ النصفيُّ للأكسدةِ. يُظهرُ الحديدُ زيادةً في عددِ الأكسدةِ. لذلك هو الذي يتأكسدُ.

$$Fe^{2+} \rightarrow Fe^{3+}$$

- زن الكتلة. الكتلةُ هي، في الواقع، موزونةً.
 - زن الشحنة.

$$Fe^{2+} \rightarrow Fe^{3+} + e^{-}$$

4. اكتبِ التفاعلَ النصفيَّ للاختزالِ. يُظهرُ المنجنيرُ تغيُّرًا في عددِ الأكسدةِ من 7+ إلى 2+. هو إذنّ الذي تمَّ اختزالُه.

$$MnO_4^- \rightarrow Mn^{2+}$$

• زن الكتلة. يجبُّ إضافةُ الماءِ وأيوناتِ الهيدروجين لموازنةِ ذرّاتِ الأكسجين في أيون البيرمنجناتِ.

$$\stackrel{+7}{{\rm MnO_4^-}} + 8{\rm H^+} \longrightarrow \stackrel{+2}{{\rm Mn^{2+}}} + 4{\rm H_2O}$$

• زن الشحنة.

$$\stackrel{+7}{\text{MnO}_4^-} + 8\text{H}^+ + 5e^- \rightarrow \stackrel{+2}{\text{Mn}^{2+}} + 4\text{H}_2\text{O}$$

5. اضبط المعاملات لحفظ الشحنة.

$$\frac{e^{-}}{a}$$
 المفقود في الأكسدة e^{-} عدد e^{-} المكتسنب في الاختزال

$$5(\text{Fe}^{2+} \rightarrow \text{Fe}^{3+} + e^{-})$$

$$1(\mathrm{MnO_4^-} + 8\mathrm{H^+} + 5e^- \longrightarrow \mathrm{Mn^{2+}} + 4\mathrm{H_2O})$$

6. اجمع التفاعلين النصفيَّين واختصر .

$$5Fe^{2+} \rightarrow 5Fe^{3+} + 5e^{-}$$

$$MnO_{4}^{-} + 8H^{+} + 5e^{-} \rightarrow Mn^{2+} + 4H_{2}O$$

$$MnO_{4}^{-} + 5Fe^{2+} + 8H^{+} + 5e^{-} \rightarrow Mn^{2+} + 5Fe^{3+} + 4H_{2}O + 5e^{-}$$

7. اجمع الأيونات لتكوِّنَ المركَّباتِ الظاهرةَ في المعادلةِ الأصليَّةِ. يظهرُ ناتجُ الحديدِ (III) في المعادلةِ الأصليَّةِ بشكلِ Fe₂(SO₄)₃. كلُّ جزيءٍ من كبريتاتِ الحديدِ (III) يتطلَّبُ أيونَيْ حديدٍ (II). لذلك يجبُ ضربُ المعادلةِ في 2 لتحقيق عددٍ متساو من أيوناتِ الحديدِ.

$$2(5\text{Fe}^{2+} + \text{MnO}_4^- + 8\text{H}^+ \rightarrow 5\text{Fe}^{3+} + \text{Mn}^{2+} + 4\text{H}_2\text{O})$$

 $10\text{Fe}^{2+} + 2\text{MnO}_4^- + 16\text{H}^+ \rightarrow 10\text{Fe}^{3+} + 2\text{Mn}^{2+} + 8\text{H}_2\text{O}$

في المعادلةِ الأصليَّةِ تظهرُ أيوناتُ الحديدِ (II)، والحديدِ (III)، والمنجنيزِ (II) وأيونا هيدروجين، مرتبطةً مع أيوناتِ الكبريتاتِ. ويتطلَّبُ [†] [†] [†] 16 ثمانية أيوناتِ كبريتاتٍ الكبريتاتٍ. ويتطلَّبُ [†] [†] 16 ثمانية أيوناتِ كبريتاتٍ الى كلِّ طرفٍ فعلى طرفِ النواتجِ 15 من هذه كبريتاتٍ تكوِّنُ كبريتاتِ المنادلةِ يجبُ إضافةً 18 أيون كبريتاتٍ إلى كلِّ طرفٍ فعلى طرفِ النواتجِ 15 من هذه الأيوناتِ تكوِّنُ كبريتاتِ المحديدِ (III)، واثنانِ منها يكوِّنان كبريتاتِ المنجنيزِ (II). يبقى أيونُ كبريتاتٍ ليس له تفسيرُ. يتطلبُ أيونُ البيرمنجناتِ إضافة أيونين من البوتاسيوم إلى كلِّ طرفٍ. هذان الأيونان من البوتاسيوم يكوِّنان كبريتاتِ البوتاسيوم في طرفِ النواتجِ للتفاعلِ.

 $10 {\rm FeSO}_4 + 2 {\rm KMnO}_4 + 8 {\rm H}_2 {\rm SO}_4 \rightarrow 5 {\rm Fe}_2 ({\rm SO}_4)_3 + 2 {\rm MnSO}_4 + {\rm K}_2 {\rm SO}_4 + 8 {\rm H}_2 {\rm O}$ المعاينةُ النهائيَّةُ تُظهرُ أن الذرّاتِ والشحناتِ موزونةً.

تمارين تطبيقية

- يتفاعلُ النحاسُ مع حمض الكبريتيكِ المركّزِ والساخن ليكوّن كبريتات النحاس (II) وثاني أكسيد الكبريت والماء. اكتب معادلة هذا التفاعل، ثمَّ زنها.
- 2. اكتبَ معادلة التفاعل بين حمض النيتريك ويوديد البوتاسيوم، لإنتاج نيترات البوتاسيوم، واليود، وأوّل أكسيد النيتروجين والماء. ثمّ زنّ هذه المعادلة.

الجواب

$$\label{eq:Cu+2H2SO4} \begin{split} \text{Cu} + 2\text{H}_2\text{SO}_4 &\rightarrow \text{CuSO}_4 \\ &+ \text{SO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} \end{split}$$

 $8HNO_3 + 6KI \rightarrow 6KNO_3$.2 + $3I_2 + 2NO + 4H_2O$

مراجعةُ القسم 8-2

- 1. ما الكميَّتان المحفوظتان في معادلات الأكسدة اختزال؟
- لا النصفية H_2^+ و H_2^- إلى بعض التفاعلات النصفيّة H_2^+ و و H_2^- إلى تفاعلات أخرى H_2^-
- نُ تَفَاعَلَ الأَكْسَدَةِ اخْتَرَالَ التَّالِي: 3Na₂SnO₂ + Bi(OH)₃ \rightarrow Bi + Na₂SnO₃ + H₂O

تفكيرٌ ناقد

4. ربطُ أفكار: يُنْتِجُ عنصرُ الفوسفورِ P_4 عندَ تسخينِهِ الفوسفينَ P_4 وحمضَ الفوسفوريك H_3 ضعَ خطَّةً لوزن هذه المعادلةِ.

القسم 8-3

مؤشراتُ الأداء

- و يربطُ النشاطيَّةَ الكيميائيَّةَ بقوَّةٍ العامل المؤكسِد والعامل المختزل.
 - 🥫 يفسِّرُ مفهومَ عدم التناسبِ.

العواملُ المؤكسدةُ والعواملُ الختزلةُ

العاملُ المختزلُ reducing agent مادّةُ لها القدرةُ على اختزال مادّةِ أخرى. والعاملُ المختزلُ يفقدُ الكتروناتِ، ويزدادُ عددُ أكسدتِه خلالَ تفاعل أكسدةِ-اختزالِ. لذلك يكونُ العاملُ المختزلُ المادَّةَ التي تتأكسدُ.

العاملُ المؤكسِدُ oxidizing agent مادّةٌ لها القدرةُ على أكسدةِ مادّةٍ أخرى. العاملُ المؤكسِدُ يكسبُ إلكتروناتِ ويقلُّ عددُ أكسدتِهِ خلالَ تفاعل أكسدةٍ-اختزالِ. العاملُ المؤكسِدُ هو المادَّةُ التي يتمُّ اختزالُها. يساعدُ الجدولُ 8-2 على توضيح المصطلحاتِ التي تصفُ عمليَّةَ الأكسدة - اختزال.

قوةُ العواملِ الْمؤكسِدةِ والْمُحتزِلةِ

يمكنُ مقارنةٌ موادَّ مختلفةٍ من حيثٌ قدرتُها النسبيَّةُ كعواملَ مُختزلةٍ ومُؤكسِدةٍ. مثلاً، يرتبطُ ترتيبُ العناصر في سلسلةِ النشاطيَّةِ (راجع الجدول 2-3 فصلَ التفاعلاتِ الكيميائيَّةِ، الصفِّ الحادي عشر) بميل كلِّ عنصر إلى فقد الكترونات. في هذه السلسلة تفقدُ العناصرُ إلكتروناتٍ لصالح الأيوناتِ الموجبةِ لأيِّ عنصر يُوجدُ تحتها في السلسلةِ. وبقدر ما يكونُ العنصرُ أكثرَ نشاطًا، يكونُ ميلُهُ أكبرَ إلى فقدِ إلكتروناتٍ، ويكونُ عاملاً مُختزلاً أقوى. وبقدر ما تكونُ المسافةُ أكبرَ بينَ عنصرين في السلسلةِ، يكونُ أكبرَ احتمالُ أن يحدث تفاعلٌ بينهما.

هذه العناصرُ، وكذلك بعضُ الموادِّ الشائعةِ، مرتبةٌ في الجدول 8-3 تبعًا لنشاطيَّتها كعواملَ مؤكسِدةٍ ومختزلةٍ. إن ذرَّةَ الفلور هي الذرَّةُ ذاتُ السالبيَّةِ الكهربائيَّةِ الأعلى، وهي أيضًا العاملُ المؤكسِدُ الأكثرُ نشاطيَّةً. كما أن أيونَ الفلوريدِ، بسببِ جذبه القويِّ لإلكتروناتِهِ الخاصَّةِ يكونُ العاملَ المختزِلَ الأضعفَ. الأيونُ السالبُ لعامل مؤكسِدٍ قويٌّ هو عاملٌ مختزلٌ ضعيفٌ.

	الجدول 8-2 مصطلحات الأكسدة -اختزال	
التغير في عدد	التغيرُ في عددِ	
الإلكترونات	الأكسدة	المصطلح
فقدٌ إلكتروناتٍ	يزداد	الأكسدة
كسبُ إلكتروناتٍ	يقلّ	الاختزال
كسبُ إلكتروناتٍ	يقل	عاملٌ مؤكسدٌ
فقدُ إلكتروناتٍ	يزداد	عاملٌ مختزِلٌ

والأيونُ الموجبُ لعاملِ مختزِلِ قويٍّ هو عاملٌ مؤكسِدٌ ضعيفٌ. ذرّاتُ الليثيوم كما هو مُبيَّنُ في الجدولِ 8-3 عواملُ مختزلةً قويَّةً لأن الليثيومَ فلِرُّ نشطُ جدًّا. عندما تتأكسدُ ذرّاتُ الليثيوم تُنتِجُ الأيوناتِ £Li التي تُعدُّ عواملَ مؤكسِدةً ضعيفةً.

العمودُ الأيسرُ لكلِّ زوج يبيِّنُ أيضًا القدراتِ النسبيَّة للفِلِرَّاتِ المبيَّنةِ فِي الجدولِ 8-3 على أن تحلَّ محلَّ فلرَّاتٍ أُخرى فِي مركَّباتِها. فالخارصينُ، مثلاً، يسبقُ النحاسَ. لذلك يكونُ الخارصينُ العاملَ المختزِلَ الأكثرَ نشاطيَّةً، ويحلُّ محلَّ أيوناتِ النحاسِ في المحاليلِ التي تحتوي على مركَّباتِ النحاسِ، كما يظهرُ في الشكلِ 8-5. أيونُ النحاسِ (II)، في المقابل، هو العاملُ المؤكسِدُ الأكثرُ نشاطيَّةً من أيونِ الخارصينِ.

الله فِلِرَّاتُ وبعضُ الأيوناتِ المهمَّةِ هي أيضًا موجودةً في الجدول 8-3. أيُّ عامل مختزِل ِيتأكسدُ بالعواملِ المؤكسِدةِ الموجودةِ تحته. لاحظُ أن F_2 يحلُّ محلَّ الأيوناتِ I^- و I^- و I^- و I^- يحلُّ محلَّ الأيوناتِ I^- الأيوناتِ I^- وفيما يلى معادلةُ إحلال I^- محلً $I^ I^ I^ I^-$

$$Cl_2 + 2Br^-(aq) \rightarrow 2Cl^-(aq) + Br_2$$
 $($ اکسدة $)$ $2Br^- \rightarrow Br_2 + 2e^ ($ اختزال $)$ $Cl_2 + 2e^- \rightarrow 2Cl^-$

ي تفاعل أكسدة واختزال يوجدُ عاملُ مختزِلُ وعاملُ مؤكسِدٌ. في المثال السابق Br^- هو العاملُ المختزِلُ، و Cl_2 هو العاملُ المؤكسدُ.

	للعوامل المؤكسدة والمختزلة		
	العوامل العوامل		
	المختزِلة	المؤكسِدة	
	Li	Li+	
	K	K+	
	Ca	Ca ²⁺	
	Na	Na ⁺	
П	Mg	$\mathrm{Mg^{2+}}$	
	Al	Al ³⁺	
	Zn	Zn ²⁺	
	Cr	Cr ³⁺	
	Fe	Fe ²⁺	
	Ni	Ni ²⁺	
	Sn	Sn ²⁺	
	Pb	Pb ²⁺	
	H_2	H ₃ O+	
ازديادُ القوة	H_2S	S	ازدياذ
القوة	Cu	Cu ²⁺	زدياد القوة
	I-	I_2	
	MnO ₄ ²⁻	MnO_4^-	
	Fe ²⁺	Fe ³⁺	
	Hg	Hg_2^{2+}	
	Ag	Ag ⁺	
	NO_2^-	NO_3^-	
	Br ⁻	Br_2	
	Mn ²⁺	MnO_2	
	SO_2	$ ext{H}_2 ext{SO}_4$ مرگُز)	
	Cr ³⁺	$\mathrm{Cr_2O_7^{2-}}$	
	Cl-	Cl_2	

الجدول 8-3 القوةُ النسبيَّةُ



الشكل 8-5 يحلُّ الخارِصينُ محلَّ أيوناتِ النحاسِ في محلول كبريتاتِ النحاسِ (II). بينما يترسَّبُ فلزُّ النحاسِ

Mn²⁺

 MnO_4^-



الطريقة

ضع النظارة الواقية والمريول



المواد

- رقاقةُ ألمنيوم
- كأسٌ زجاجيَّةً، 250 mL
- محلولٌ كلوريد النحاس (II)، 1 M CuCl₂
- بيروكسيدُ الهيدروجين ِ3%
 - ثاني أكسيدِ المنجنيز
 - مسطرةٌ متريَّةٌ
 - مقص
 - ماسك أنبوب اختبار
- أنبوبُ اختبار، mm 150 × 1
 - شريحةٌ خشبيَّةٌ رقيقةٌ

تفاعلاتُ الأكسدةِ-اختزالِ

5. أضِف أشرطة الألمنيوم إلى محلول

كلوريدِ النحاس (II). استخدم ساقًا زجاجيَّةً لتحريكِ الخليطِ، ولاحظُ لمدةِ 12-15 دقيقة. ما النتيحةُ؟

المناقشة

- 1. اكتب معادلات موزونة تبيِّن ما حدث في كلِّ من التفاعلين.
 - 2 اكتب استنتاجًا للتجربتين.



3 املاً كأسَ الـ 250 mL حتى نصفِهِ بمحلول كلوريد النحاس (II).

الاختبار ستزدادٌ توهُّجًا.

سجِّلُ جميعَ نتائجِكَ في جدول بياناتٍ.

تقريبًا) ما النتيجَّةُ؟

1. ضغ 10 mL من بيروكسيد

الهيدروجين في أنبوب اختبار، وأضف

كمّيَّةً قليلةً من ثانى أكسيد ً المنجنيز

(مساوية لحجم نصف حبة حمَّص

الاختبار (انظر الرسمَ المجاورَ) ما

النتيجَةُ؟ إذا نَتجَ الأكسجينُ فإن الشريحة الخشبيَّة المشتعلة في أنبوب

2. أدخلُ شريحةً خشبيَّةً مشتعلةً في أنبوب

4. اقطع رقاقة الألنيوم إلى أشرطة $.2 \text{ cm} \times 12 \text{ cm}$

عدمُ التناسب

 O_2^2 بعضٌ الموادِّ يمكنُها أن تُؤكسَدَ وتُختَرَلَ بسهولةِ. منها، مثلاً، أيوناتُ البيروكسيدِ، O_2^2 فهي تتميَّرُ برابطةٍ تساهميَّةٍ غير مستقرَّةٍ بين ذرَّتَي الأكسجين. وصيغةُ الترميز النقطيِّ للإلكترون تكتب كما يلى:

$[\ddot{O}\ddot{O}\ddot{O}\ddot{O}]^{2-}$

كلُّ ذرَّةِ أكسجين لِها عددُ أكسدةِ 1-. وتركيبُ أيون البيروكسيدِ يمثِّلُ حالةَ أكسدةِ وسطيَّةِ بين O_2 و O^{-2} . لذلك يتَّصفُ أيونُ البيروكسيدِ بدرجةِ نشاطيَّةِ عاليةِ.

وبيروكسيدُ الهيدروجينِ، H_2O_2 ، يحتوى على أيونِ البيروكسيدِ النشطِ. فهو يتفكُّكُ إلى ماءِ وأكسجين جزيئيٍّ، كما يظهرُ في هذه المعادلةِ:

$$2H_2^{-1}O_2 \rightarrow 2H_2^{-2}O + O_2$$



الشكل 8-6 تستطيعُ الخنفساءُ أن تصدَّ كائنات مفترسة كبيرة كائنات مفترسة كبيرة كالضفادع، وذلك بآليَّة دفاع كيميائيَّة تقومُ على تفاعل عدم التناسي لبيروكسيدِ الهيدروجين.

وجديرً بالملاحظة أن بيروكسيد الهيدروجين في هذا التفاعل يتأكسدُ ويُخترَلُ. فذرّاتُ الأكسجين التي تصبحُ جزءًا من جزيئاتِ الأكسجين الغازية، تأكسدَتَ. وعددُ الأكسدةِ للأكسجين التي تصبحُ جزءًا من الأكسجين يزدادُ من 1- إلى 0. وذرّاتُ الأكسجين التي تصبحُ جزءًا من الماء اختُزلتَ. كما أن عددَ الأكسدةِ لهذه الذرّاتِ من الأكسجين ينخفضُ من 1- إلى 2- هذه العمليَّةُ التي تعملُ خلالها مادُةٌ معيَّنةٌ كعامل مؤكسِد وكعامل مختزل تُسمّى عدم التناسبِ تقومُ بدورِ التناسبِ تقومُ بدورِ العاملِ المؤكسدِ والعاملِ المختزل في الوقتِ نفسهِ. (أي إنها مؤكسدُ ذاتيُّ ومختزلُ ذاتيُّ الخاصل المؤكسدُ والعاملِ المختزل في الوقتِ نفسهِ. (أي إنها مؤكسدُ ذاتيُّ ومختزلُ ذاتيُّ الخليطِ الخليطِ القاذفةُ (bombardier beetle) تدافعُ عن نفسِها برشِّ أعدائِها بخليطٍ كيميائيًّ ساخن وكريهِ الرائحةِ، كما هو مبيَّنُ في الشكلِ 8-6. تفاعلُ عدم التناسبِ المُحشَّرُ لبيروكسيدِ الهيدروجين يُنتجُ غازَ الأكسجين الساخنَ. هذا الغازُ يُعطي للحشرةِ القدرةَ على قذف موادَّ كيميائيَّةٍ مهيِّجةٍ من جوفِها بقوةٍ كبيرةٍ.

مراجعة القسم 8-3

1. صفِ النشاطيَّة الكيميائيَّة للفلرَّاتِ القلويَّةِ وللهالوجيناتِ على أساس قوَّتها، كعواملَ مؤكسدةٍ وعواملَ مختزلةٍ.



2. تُظهِرُ الصورةُ تفاعلَيْ أكسدةٍ - اختزال. المسماران كلاهما موجودان في محلول حمض الكبريتيك. أجب عن الأسئلة التالية:

أ. عندما يُلفُ الخارصينُ حولَ مسمارِ الحديدِ، ما الذي يتأكسدُ: الحديدُ أم الخارصينُ؟

ب. عندما يُلفُ النحاسُ حولَ مسمارِ الحديدِ، ما الذي
 يتأكسدُ: الحديدُ أم النحاسُ؟

- . هل يُختزلُ الـ Cl_2 بـ I^- فسيِّرَ إجابتك.
- 4. ما العاملُ المؤكسِدُ الأقوى في كلِّ من الأزواج ِ التاليةِ : Cu^{2+} لو Cu^{2+} أو Cu^{2+}
 - 5. ما المقصودُ بعدم التناسب؟

تفكيرٌ ناقد

6. تنظيمُ أفكار: بشكل عامِّ، أين تقعُ العواملُ المؤكسِدةُ
 الأقوى في الجدول الدوريِّ؟ فستر إجابتك.

مراجعةُ الفصل 8

ملخص الفصل

- يتمُّ تعيينُ أعدادِ الأكسدةِ بمجموعةٍ من القواعدِ مبيَّنةٍ في الجدول 8-1. تستند أعداد الأكسدة إلى توزيع الإلكترونات في الجزيء.
- تتألُّفُ تفاعلاتُ الأكسدةِ-اختزال من تفاعلَين نصفيُّين يجبُ أن يحدثا بشكل متزامن.
- تحدُّدُ هويُّةُ تفاعلاتِ الأكسدةِ-اختزالِ بفحص التغيُّراتِ

المفردات

التفاعلُ النصفيُّ half-reaction (217)

في أعداد الأكسدة التابعة لذرّات المتفاعلات والنواتج. • تتضمَّنُ عمليَّةُ الأكسدةِ فقدَ إلكتروناتِ، وتتضمَّنُ عمليَّةُ

• النوعُ الذي يزيدُ فيه عددُ الأكسدةِ هو الذي يتأكسدُ.

والنوعُ الذي ينخفضُ فيه عددُ الأكسدةِ هو الذي يحدثُ

تفاعل نصفيٌّ بإضافة أيونات + H₂O وجزيئات بإضافة أيونات

• عددُ الإلكتروناتِ المفقودةِ في التفاعل النصفيِّ للأكسدةِ

يجبُ أن يساوي عددَ الإلكتروناتِ المكتسبةِ في التفاعل النصفيِّ للاختزال. يجبُ ضربُ التفاعلَين النصفيَّين في

المُعاملاتِ المناسبةِ للتأكدِ من تَساوى عددِ الإلكتروناتِ

المحاليل الحمضيَّةِ. وإذا كان المحلولُ قاعديًّا تُضافُ إليه أيوناتُ-OH وجزيئاتُ H_2O لوزن ِالذرّاتِ فِي كلِّ تفاعل

الاختزال كسب الكترونات.

له الاختزالُ.

تفاعلُ الأكسدةِ-اختزال

(217) oxidation-reduction reaction

الأكسدة oxidation (216) (217) reduction الاختزال

- 2-8 يخ معادلةِ تفاعل الأكسدةِ-اختزال تُحفَظُ الكتلةُ والشحنةُ.
- في تطبيق طريقة التفاعل النصفيِّ لوزن معادلات الأكسدة - اختزال، يتمُّ وزنُّ الذرّاتِ والشحنةِ لمعادلتي الأكسدة والاختزال بشكل منفصل، ثم تُجمَعُ المعادلتان لتعطيا المعادلة الموزونة التامَّة.
- في التفاعل النصفيِّ، يجبُّ أن تتساوى شحنةٌ طرفِ المتفاعلاتِ مع شحنةِ طرفِ النواتج. وهذه الشحناتُ ليسَ ضروريًّا أن تساوي صفرًا.
 - فِي تطبيق طريقة التفاعل النصفيِّ يتمُّ وزنُّ ذرّاتِ كلِّ
 - 3-8 المادَّةُ التي تُخترَلُ في تفاعلاتِ الأكسدةِ − اختزالٍ هي العاملُ المؤكسِدُ لأنه يكسبُ إلكتروناتٍ من المادةِ التي تأكسدَتَ.
- المادَّةُ التي تتأكسدُ في تفاعل أكسدة اختزال هي العاملُ المُختزلُ لأنه يزوِّدُ المادَّةَ التي حدثَ لها الاختزالُ ا بالإلكتروناتِ.

المضردات

(226) reducing agent العاملُ المختزلُ

• العواملُ المختزلةُ القويَّةُ هي موادُّ تمنحُ إلكتروناتٍ

عندَ جمع التفاعلين النصفيّين.

• عدمُ التناسبِ تفاعلٌ تكونُ فيها مادَّةٌ معيَّنةٌ عاملاً مؤكسِدًا وعاملاً مختزلاً.

عدمُ التناسبِ disproportionation

(226) oxidizing agent العاملُ المؤكسدُ

8 الفصل (230

- $2Pb(NO_3)_2 \rightarrow 2PbO + 4NO_2 + O_2$.8 المعادلةُ السابقةُ تمثِّلُ تفاعلَ
 - أ. تفكُّك وليس تفاعلَ أكسدة اختزال.
- ب. أكسدة اختزال يُخترَلُ فيه الرصاصُ ويتأكسدُ
 - ج. عدم تناسبٍ.
- د. أكسدة اختزال يُخترَلُ فيه النيتروجينُ ويتأكسدُ الأكسجينُ.

مراجعة المفاهيم

- 9. أ. ميّر بين عمليّاتِ الأكسدةِ والاختزالِ. ب. اكتب معادلة توضح كلَّ عمليَّةٍ.
- 10. أيُّ من التفاعلاتِ التاليةِ هي تفاعلاتُ أكسدةٍ-اختزال؟
 - $2Na + Cl_2 \rightarrow 2NaCl$.i
 - $C + O_2 \rightarrow CO_2$...
 - $2H_2O \rightarrow 2H_2 + O_2$.7
 - $NaCl + AgNO_3 \rightarrow AgCl + NaNO_3$..
 - $NH_3 + HCl \rightarrow NH_4^+ + Cl^-$.
 - $2KClO_3 \rightarrow 2KCl + 3O_2$.9
 - $H_2 + Cl_2 \rightarrow 2HCl$.;
 - $H_2SO_4 + 2KOH \rightarrow K_2SO_4 + 2H_2O$.
 - $Zn + CuSO_4 \rightarrow ZnSO_4 + Cu$ طد.
- 11. حدِّد في تفاعلات السؤال السابق، النوع الذي حدثت له الأكسدةُ، والنوعَ الذي حدثَ له الاختزالُ.
- 12. صنِّفِ التفاعلاتِ النصفيَّةَ التاليةَ إلى تفاعلاتِ نصفيَّةِ للأكسدة أو تفاعلات نصفيّة للاختزال.
 - $H_2S \to S + 2e^- + 2H^+$.1
 - $SO_2 + 4e^- + 2H_2O \rightarrow S + 4OH^-$...
 - $ClO_3^- + 6H^+ + 6e^- \rightarrow Cl^- + 3H_2O$.
 - $[Mn(CN)_6]^{4-} \rightarrow [Mn(CN)_6]^{3-} + e^-$...
- 13. في التفاعلات النصفيَّة الواردة في السؤال السابق، حدِّد العناصرَ التي حدثَ لها تغيُّرٌ في عددِ الأكسدةِ، وحدِّد قيمَ هذا التغيُّر.
- 14. زنّ معادلة التفاعل التالي في محلول قاعديٌّ. اكتب معادلات موزونةً لكلا التفاعلين النصفيَّين، وكذلك المعادلة الموزونةَ للتفاعل النهائيِّ.
 - $KMnO_4 + NaIO_3 \rightarrow MnO_2 + NaIO_4$

اختيارٌ من متعدّد

- اًی $2K + Br_2 \rightarrow 2K^+ + 2Br^-$ ، ای $2K + Br_2 \rightarrow 2K^+ + 2Br^-$ مما يلي تمَّ اختزالُه؟
 - Br⁻ .₹
- K .i
- د. لاشيءَ مما تقدَّمَ
- عددُ الأكسدةِ لذرَّةِ الكبريتِ في الأيون SO_4^{2-} هو 2
 - ج. 6+
- +2 .i

 Br_2 .ب

- د. 4+
- ب. 2
- 3. التفاعلُ النصفيُّ
- أ. يتضمَّنُ تغيُّرَ عددِ الأكسدةِ لعنصرِ معيَّن.
 - ب. يحتوى دائمًا على جزيئاتِ H₂O.
 - ج. يحتوى دائمًا على أيونات ِ +H.
 - د. جميعُ ما سبقَ.
 - 4. العامِلُ المؤكسِدُ في التفاعل التالي
- $AgNO_2 + Cl_2 + 2KOH \rightarrow$
 - $AgNO_3 + 2KCl + 2H_2O$
 - кон .ъ
- AgNO₂ .i
- د. KCl
- ر. . Cl₂
- 5. ما حالاتُ الأكسدةِ للعنصرِ الذي يخضعُ لعدمِ التناسبِ في التفاعل التالي؟
 - $Cl_2 + H_2O \rightarrow HCl + HOCl$
 - .i. 1-، 0، −1 ... +2 .0 .−1 ...
- - د. لا شيء مما تقدَّم
- ب. 1-، 0، 1+
- 6. أيُّ تفاعل هو تفاعلُ أكسدة اختزال؟
- $Al_2O_3 + 6HCl \rightarrow 2AlCl_3 + 3H_2O$.
- $SiBr_4 + 3H_2O \rightarrow H_2SiO_3 + 4HBr$.7
- $H_2O + PbO_2 + NaOH + KCl \rightarrow ...$ KClO + NaPb(OH)₃
- 7. الترتيبُ التصاعديُّ لعددِ أكسدةِ الكبريتِ في كلِّ من هو: H_2S ، HSO_4^- ، $S_4O_6^{2-}$ ، $S_2O_3^{2-}$
 - HSO_4^- , $S_4O_6^{2-}$, $S_2O_3^{2-}$, H_2S .
 - HSO_4^- , $S_4O_6^{2-}$, H_2S , $S_2O_3^{2-}$.
 - $S_4O_6^{2-}$, HSO_4^{-} , $S_2O_3^{2-}$, $H_2S_3^{-}$.
 - $H_2S \, {}_{1}S_4O_6^{2-} \, {}_{1}S_2O_3^{2-} \, {}_{1}HSO_4^{-}$.2.

مراجعةُ الفصل 8

- 15. أ. حدِّدُ هويَّةَ العاملِ المختزلِ الأكثرِ نشاطيَّةً من بين جميع ِ العناصر الشائعةِ.
- ب. لماذا تكون جميعُ العناصرِ التابعةِ لمجموعةِ هذا العنصرِ على المجموعةِ النشاطيَّةِ.
- ج. حدِّدُ هويَّةَ العاملِ المؤكسِدِ الأكثرِ نِشاطيَّةً من بَين جميع ِ العناصر الشائعة.
- 16. استخدم الجدول 8-3 لتحديد هويَّة العامل المختزل الأقوى والعامل المختزل الأضعف من بين الموادِّ المدرجة داخل كلِّ من المجموعات التالية:
 - Ca ، Ag ، Sn ، Cl- .i
 - ب. -Fe ،Hg ،Al ،Br
 - F- ،Pb ،Mn²⁺ ،Na .ج
 - 17. استخدم الجدول 8-3 للإجابة عمّا يلي:
 - أ. هل يتأكسدُ Al بـ *Ni²⁺
 - ب. هل يتأكسدُ Cu بـ *Ag
 - ج. هل يتأكسدُ Pb بـ *Na
 - د. هل يُختزلُ F_2 بـ $^-$ Cl?
 - SCl^- ه. هل يُختزلُ Br_2 بـ

مسائل

- 18. يخضعُ كلُّ من أزواج الذرَّة / الأيون التالية لتغيُّر في عددِ الأكسدةِ. حدِّد، لكلِّ زوج، ما إذا حدثَتَ أكسدةً أم اختزالُ، ثم اكتب التفاعل النصفيُّ الذي يشيرُ إلى عددِ الإلكتروناتِ المفقودةِ أو المكتسبة.
 - $H_2 \rightarrow H^+$.
- $K \rightarrow K^+$.
- $O_2 \to O^{2-}$.9
- $S \rightarrow S^{2-}$ ب.
- $Fe^{3+} \rightarrow Fe^{2+}$.;
- $Mg \rightarrow Mg^{2+}$.
- $Mn^{2+} \rightarrow MnO_4^-$
- $F^- \rightarrow F_2$..
- 19. صنِّفِ التفاعلاتِ التاليةَ إلى تفاعلاتِ أكسدةٍ-اختزالٍ أو تفاعلاتِ ليسَتْ أكسدةٍ-اختزالٍ:
 - $2NH_4Cl(aq) + Ca(OH)_2(aq) \rightarrow .$ $2NH_3(aq) + 2H_2O(l) + CaCl_2(aq)$
 - $2HNO_3(aq) + 3H_2S(g) \rightarrow ...$ $2NO(g) + 4H_2O(l) + 3S(s)$
 - $[\text{Be}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}(aq) + \text{H}_2\text{O}(l) \rightarrow ._{\overline{c}}$ $\text{H}_3\text{O}^+(aq) + [\text{Be}(\text{H}_2\text{O})_3\text{OH}]^+(aq)$
- $Mg(s) + ZnCl_2(aq) \rightarrow Zn(s) + MgCl_2(aq)$..

- $2H_2(g) + OF_2(g) \rightarrow H_2O(g) + 2HF(g)$.
 - $2KI(aq) + Pb(NO_3)_2(aq) \rightarrow .9$ $PbI_2(s) + 2KNO_3(aq)$
 - $CaO(s) + H₂O(l) \rightarrow Ca(OH)₂(aq)$.
 - $3\text{CuCl}_2(aq) + 2(\text{NH}_4)_3\text{PO}_4(aq) \rightarrow .7$ $6\text{NH}_4\text{Cl}(aq) + \text{Cu}_3(\text{PO}_4)_2(s)$
- $CH_4(g) + 2O_2(g) \rightarrow CO_2(g) + 2H_2O(g)$.
- 20. رتِّب الموادَّ التاليةَ تبعًا لزيادةِ عددِ الأكسدةِ لذرَّةِ الزينونِ: XeF ، XeO₃ ، XeOF₂ ، Xe ، XeF₂ ، CsXeF₈
 - 21. حدِّد عدد الأكسدة لكلِّ ذرَّة في الموادِّ التالية:
 - HNO₃ .9
- H_2 .
- H₂SO₄ ن
- ب. H₂O
- Ca(OH)₂ .ح
- ج. Al
- $Fe(NO_3)_2$.ٺ
- د. MgO
- O_2 .
- Al_2S_3 .
- 22. استخدم طريقة التفاعل النصفي لوزن معادلة الأكسدة والاختزال الظاهرة أدناه. (انظر المسألة النموذجيَّة 8-1) $K+H_2O \rightarrow KOH+H_2$
 - 23. استخدم طريقة المسألة السابقة لوزن كلِّ من التفاعلين التالتين:
 - $HI + HNO_2 \rightarrow NO + I_2 + H_2O$.i
 - $FeCl_3 + H_2S \rightarrow FeCl_2 + HCl + S$.
 - 24. زنَّ معادلةَ تفاعل حمض الكبريتيك المركز الساخن مع الخارصين لتكوين كبريتات الخارصين وكبريتيد الهيدروجين والماء.

مراجعة متنوعة

- 25. رتِّب الموادَّ التاليةَ تنازليًّا تبعًا لعددِ الأكسدةِ لذرَّةِ النيتروجين:
 - NO_3^- , N_2H_4 , N_2O , N_2O_4 , NH_3 , N_2
 - 26. زنَّ معادلتي ِ الأكسدةِ اختزال ِ التاليتين:
 - $SbCl_5 + KI \rightarrow KCl + I_2 + SbCl_3$.
 - $Ca(OH)_2 + NaOH + ClO_2 + C \rightarrow ...$ $NaClO_2 + CaCO_3 + H_2O$

بحثٌ وكتابة

- 33. تستخدمُ العواملُ المؤكسِدةُ في صناعةِ المنظِّفات. أجر بحثًا حولَ ثلاثة عواملَ مؤكسِدة تُستخدَمُ في هذا المجال، واكتبَ تقريرًا عن فوائد هذه المركّبات وأضرارها.
- 34. تلعبُ العواملُ المؤكسِدةُ والمختزلةُ دورًا مهمًّا في الأنظمةِ البيولوجيَّةِ. أجر بحثًا حول دور واحدٍ من هذه العوامل في عمليَّةٍ بيولوجيَّةٍ. اكتبَ تقريرًا يصفُّ هذه العمليَّةَ ودورَ الأكسدة والاختزال.

تقويمٌ بديل

- 35. تُستخدمُ المراجلُ لتحويل الماءِ إلى بخار في محطّاتِ توليدِ الطاقةِ الكهربائيَّةِ. يُحفِّرُ الأكسجينُ الدائبُ في الماءِ تآكلَ الفولاذِ المستخدم في أجزاءِ المرجل. وضِّحْ كيفَ تتمُّ إزالةُ الأكسجين الذائب من الماء في المراجل.
 - 36. أداء: سجِّلُ ، ليوم واحدٍ ، الحالاتِ التي تُظهرُ أدلَّةً على تفاعلاتِ الأكسدةِ-اختزالِ. حدِّدَ هويَّةَ المتفاعلاتِ والنواتج، وقدِّرُ: هل يوجدُ برهانٌ على حدوثِ تفاعل کیمیائیً؟

مشروعٌ علميٌّ

37. استخلاص حمض الأسكوربيك (المضاد للأكسدة) وتوظيفُه كمادَّةِ حافظةِ للأغذيةِ، ثم استقصاءُ الظروفِ الأنسب لتوظيفِه كمادَّة مانعة للأكسدة.

- 27. زن المعادلات التالية في محلول قاعديِّ:
- $PbO_2 + KCl \rightarrow KClO + KPb(OH)_3$.
- $KMnO_4 + KIO_3 \rightarrow MnO_2 + KIO_4 \rightarrow$
 - $K_2MnO_4 \rightarrow MnO_2 + KMnO_4 \cdot \tau$
 - 28. زن المعادلات التالية في محلول حمضيًّ:
 - $MnO_4^- + Cl^- \rightarrow Mn^{2+} + HClO$.
 - $NO_3^- + I_2 \rightarrow IO_3^- + NO_2$...
 - $NO_2^- \rightarrow NO + NO_3^-$

تفكد اقد

29. تفسيرُ مخططات بيانيّة: المُعطى هو جدولُ النشاطيّة في الأسفل، حدِّد ما إذا كان سيحدثُ تفاعلُ أم لا. في حالة حدوثِ تفاعل أعطِ النواتجَ.



- i. J و +M
- ب. P و +M
- ج. P و +T
- 30. استخلاص استنتاجات: تحتوى مادَّةٌ على عنصر في أعلى حالات الأكسدة المكنة. هل احتمال أن تكون هذه المادةُ عاملاً مؤكسِدًا هو أكبرُ أم أقلُّ من احتمال أن تكونَ عاملاً مختزلاً؟ فسِّر إجابتك.
- 31. استخلاص استنتاجات: استخدم الجدول 8-3 لتقرِّرَ ما إذا كانَ سيحصلُ تفاعلُ أكسدةٍ-اختزال بينَ كلِّ من النوعَين اللاحقين في (أ) و (ب). وفي حال حدوث تفاعل، اكتب معادلته الموزونة. فسر إجابتك.
 - $Br_2 \circ Cl_2$.i
 - ب. Sn²⁺ و Zn
 - 32. استخلاصُ استنتاجات: كم حالةً، على الأقلِّ، من حالاتِ الأكسدةِ المختلفةِ يجبُّ أن تتوفّرَ لعنصر يخضعُ لتفاعل عدم التناسب؟

الكيمياءُ الكهربائية



تفاعلاتُ الكيمياءِ الكهربائيَّةِ توفَّرُ الطاقة لجميع أنواعِ التطبيقاتِ

مدخلٌ إلى الكيمياء الكهربائيّةِ

انتقالَ إلكتروناتِ، فإن التغيُّرَ في الطاقةِ، يمكنُ أن يظهرَ بصورةِ طاقةٍ كهربائيَّةٍ، بدلاً بالكهرباء، يُسمّى الكيمياءَ الكهربائيَّةَ electrochemistry.

تتضمّنُ تفاعلاتُ الأكسدةِ-اختزال تغيُّراتِ في الطاقةِ. وبما أن هذه التفاعلاتِ تتضمّنُ عن الحرارةِ. هذه الخاصَّةُ تسمحُ بالكثير من التطبيقاتِ العمليَّةِ لتفاعلاتِ الأكسدةِ-اختزال. فرغ الكيمياء، الذي يتعاملُ مع تطبيقاتِ تفاعلاتِ الأكسدةِ-اختزالِ المرتبطة

الخلايا الكهروكيميائيَّةُ

تتضمَّنُ تفاعلاتُ الأكسدةِ-اختزالِ إنتقالَ إلكتروناتِ. إذا كانتِ المادَّتان متَّصلَتين، فإن انتقالاً للطاقة على صورة حرارة يصاحبُ انتقالَ الإلكترون. في الشكل 9-1 لوحٌ من الخارصين مغموسٌ في محلول كبريتات النحاس (II). يفقدُ الخارصينُ إلكترونات لصالح أيونات النحاس (II) في المحلول. تستقبلُ أيوناتُ النحاس (II) هذه الإلكترونات، ويترسّب من المحلول على شكل ذرّات نحاس. عندما تنتقلُ الإلكترونات من ذرّات الخارصين إلى أيوناتِ النحاس (II)، تُطلقُ كمّيَّةُ من الطاقةِ على صورةِ حرارةٍ، كما يشيرُ إلى ذلك ارتفاعُ درجةِ الحرارةِ.





الشكل 9-1 عندما تنتقلُ الكتروناتُ انتقالاً مباشرًا من ذرّاتِ Zn إلى أيونات +Cu²⁺ تُطلقُ كمّيَّةٌ من الطاقة على صورةِ حرارةٍ، مما يسبِّبُ ارتفاعًا في درجة حرارة محلول CuSO₄.

القسم 9-1

يحدِّدُ أجزاءَ الخليَّةِ الكهروكيميائيَّةِ

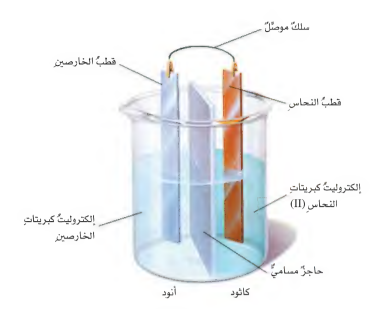
💿 يكتبُ التفاعلات النصفيَّةَ الحادثةَ

عند كلِّ من الأنود والكاثود.

مؤشّراتُ الأداء

ووظائفها.

الشكل 9-2 تتكوَّنُ الخليَّةُ الكهروكيميائيَّةُ من قطبَين، كلُّ منهما على تماس مع إلكتروليت ألقطب والإلكتروليتُ يكوِّنان نصفَ خليَّة. يصلُ بين القطبَيْن سلكُ، ويفصلُ بين الإلكتروليتَيْن حاجزٌ مساميّ.

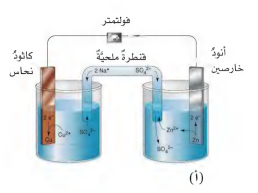


لكن، إذا فصلنا المادَّةَ التي تتأكسدُ عن المادَّةِ التي تُختزلُ، يصاحبُ انتقالَ الإلكترونِ طاقةً كهربائيَّةُ بدلَ الطاقةِ على صورةِ حرارةٍ. إحدى وسائل الفصل بين التفاعلين النصفييَّن: (الأكسدةِ والاختزال)، حاجزٌ مساميٌّ أو قنطرةٌ ملحيَّةٌ. يمنعُ هذا الحاجزُ ذرّاتِ فلرِّ التفاعل النصفيِّ من الاختلاطِ مع أيوناتِ التفاعل النصفيِّ الآخر. تستطيعُ الأيوناتُ في المحلولين أن تتحرَّك عبرَ الحاجز المساميِّ، مما يمنعُ الشحنةَ من التجمُّع على القطبيّن. أما الإلكتروناتُ، فيمكنُ أن تنتقلَ من جهةٍ إلى أخرى عبرَ سلكِ موصّل خارجيٍّ. يسرى التيَّارُ الكهربائيُّ في دارةٍ مغلقةٍ. هكذا تتوازنٌ حركةُ الإلكتروناتِ عبرَ ـَ السلكِ الموصِّل مع حركةِ الأيوناتِ في المحلول.

إن تعديلَ النظام في الشكل 9-1، كما تمَّ وصفُّه تمامًا، سيتضمَّنُ ببساطةِ فصلَ النحاس عن الخارصين، كما هو مبيّنٌ في الشكل 9-2 حيثٌ يوضعُ لوحُ الخارصين في محلول مائيًّ من $ZnSO_4$ ، ولوحُ النحاس في محلول مائيًّ من $ZnSO_4$. وبما أن المحلولَيْن، موصِّلان للكهرباء، فهما يصتَّفان، كما تعلُّمْتَ في الفصل 1 من الجزءِ الأُوَّل، الكتروليتاتِ. القطبُ electrode موصّلُ يُستخدمُ لعمل اتّصال كهربائيّ مع جزءِ غير فلرّيُّ (أيونيُّ) في الدارة، مثل الإلكتروليت. في الشكل 9-2، لوحا Zn و Cu هما القطبان. والقطبُ المنفردُ المغمورُ في محلول يحتوى على أيوناتِه هو نصفُ خليَّة half-cell.

أنصاف الخلايا

في نصفِ الخليَّةِ الذي يحتوي على القطبِ Zn في محلولٍ مائيٍّ من ZnSO، يكونُّ التفاعلُ النصفيُّ $Zn(s) \rightarrow Zn^{2+}(aq) + 2e^{-}$ يفقدُ فلرُّ Zn إلكترونَيْن ليكوِّنَ أيوناتِ *Zn² في المحلول. تحدثُ أكسدةً في نصفِ الخليَّةِ هذا. القطبُ الذي تحدثُ عنده عمليَّةُ الأكسدة يُسمّى الأنود anode. لذلك في نصف الخليَّة ، الذي يحتوى على القطب Cu في محلول مائكً من CuSO₄، يكونُ التفاعلُ النصفيُّ على النحو التالي: ي التفاعل النصفيِّ هذا، تكسبُ أيوناتُ $\operatorname{Cu}^{2+}(aq) + 2e^- \to \operatorname{Cu}(s)$ لتصبح Cu صلبًا، أي إن اختزالاً يحدثُ. القطبُ الذي تحدثُ عندَه عمليَّةُ الاختزالِ يُسمّى الكاثودَ cathode. تذكرٌ من الفصل 7 أن التفاعليّن النصفييّن لا يمكنُ أن يحدثا بشكل منفصل، وأنّ كلاً من الأكسدة والاختزال يجبُ أن يحدثَ في تفاعل كهروكيميائيّة. يؤلِّفُ كمروكيميائيّة. في الخليّة الكهروكيميائيّة يولِّفُ تتحرَّكُ الإلكتروناتُ من القطب Zn عبرَ السلك، إلى القطب Cu ثم إلى أيونات Cu^{2+} الموجودة عند سطح التلامس بين القطب والمحلول: على هذا السطح تُختزلُ أيوناتُ Cu^{2+} إلى Cu الصلب، وتترسَّبُ ذرّاتُ Cu الناتجةُ على سطح القطب القطب والمحلول: على القطب القطب من المتعرّكة إلى المتعرّكة بوالمولود أيونات Cu المتحرّكة من الكاثود إلى الكاثود، وأيونات Col_{2} المتحرّكة من الكاثود إلى الكاثود وأيونات Col_{2} المتحرّكة من الكاثود إلى الأنود.



الخلتَّةُ الكاملةُ

يمكنُ أن تمثَّلَ الخليَّةُ الكهروكيميائيَّةُ بالترميزِ التالي من اليسارِ إلى اليمين: قطبُ الأنودِ ا قطبُ الأنودِ

الخطُّ العموديُّ المزدوجُ يمثِّلُ القنطرةَ الملحيَّةَ في الشكلِ 9-3(أ) أو الحاجرَ المساميَّ في الشكلِ 9-3(ب)، بين نصفَي الخليثيِّن. ويكونُ ترميزُ الخليَّةِ التي عُرضَتَ سابقًا:

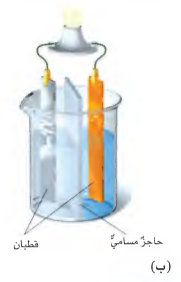
$$\operatorname{Zn}(s)|\operatorname{Zn}^{2+}(aq)|\operatorname{lCu}^{2+}(aq)|\operatorname{Cu}(s)$$

يمكنُ إيجادُ التفاعلِ الكهروكيميائيِّ بإضافةِ تفاعلِ الأنودِ النصفيِّ إلى تفاعلِ الكاثودِ النصفيِّ إلى تفاعلِ الكاثودِ النصفيِّ. هذا التفاعلُ النهائيُّ هو تفاعلُ الأكسدةِ-اختزالِ التالي:

$$\operatorname{Zn}(s) + \operatorname{Cu}^{2+}(aq) \to \operatorname{Zn}^{2+}(aq) + \operatorname{Cu}(s)$$

وبالرغم من حدوثِ التفاعلَيْن النصفيَيْن في الوقتِ نفسِه، فإنهما يحدثان في مكانيَن مختلفَين في الخليَّةِ. ولكي يحدثَ التفاعلُ، يجبُّ أن تمرَّ الإلكتروناتُ في السلكِ الذي يربطُ بين نصفي الخليَّيِّن.

يُطلقُ على الخليَّةِ الكهروكيميائيَّةِ التي تتألَّفُ من تفاعل ِZn و Cu ، والموصوفةِ أعلاه، اسمَ خليَّةِ دانييل، التي تحملُ اسمَ الكيميائيِّ الإنكليزيِّ جون فريدريك دانييل. تستطيعُ خليَّةُ دانييل أن تولِّد ما يكفي من الكهرباءِ لإضاءةِ المصباحِ المبيَّن في الشكل 9-3 (ب). في الخلايا الكهروكيميائيَّة، وإما أن يُنتجَ التفاعلُ الكيميائيُّ طَاقةً كهربائيَّة، وإما أن يُنتجَ التيارُ الكهربائيُّ تغيُّرًا كيميائيًّا.



الشكل 9-3 (أ) خليَّةٌ فولتيَّةٌ جلفانيَّةٌ في وجودِ قنطرةِ ملحيَّة. (ب) خليَّةٌ فولتيَّةٌ في وجودِ حاجزٍ مساميِّ. التفاعلُ في هذه الخليَّة يمدُّ المصباحَ بالطاقة.

مراجعةُ القسم 9-1

- الماذا يكون استخدام القنطرة الملحيَّة أو الحاجز المساميِّ ضروريًّا في الخليَّة الكهروكيميائيَّة؟
- ${
 m Cu}^{2+}(aq)$ ا ${
 m Cu}(s)$ لديك التفاعلان النصفيّان (${
 m Mg}^{2+}(aq)$ ا ${
 m Mg}(s)$ هو تفاعلُ الكاثودِ.
 - أ. اكتبِ التفاعلَ النهائيُّ.

ب. اكتب ترمير الخليَّة.

 $I_2(s)$ إلى $I_2(s)$ إلى $I_2(s)$ إلى $I_2(s)$ إلى $I_2(s)$ إلى $I_2(s)$ هل سيحدثُ هذا التفاعلُ عند الأنودِ أم عندَ الكاثودِ؟

تفكيرٌ ناقد

4. ربطُ أفكار: هل النتيجةُ الكيميائيَّةُ النهائيَّةُ لخليَّةٍ
 كهروكيميائيَّةٍ هي تفاعلُ أكسدةٍ - اختزالٍ فسِّرٌ إجابتك.

القسم 9-2

مؤشّراتُ الأداع

- و يصفُ كيفيَّةَ عمل الخلايا الفولتيَّةِ، بما فيها الخلايا الجافَّةُ، ويطاريَّةُ السيارة، وخلايا الوقود.
- 💿 يحدِّدُ الظروفَ التي تؤدّي إلى التآكل، وطرق منعه.
 - 💿 يصفُ العلاقة بين الجهد وحركة الإلكترونات.
- العسبُ جهد الخليَّةِ من جهودِ القطبِ القياسيَّة.

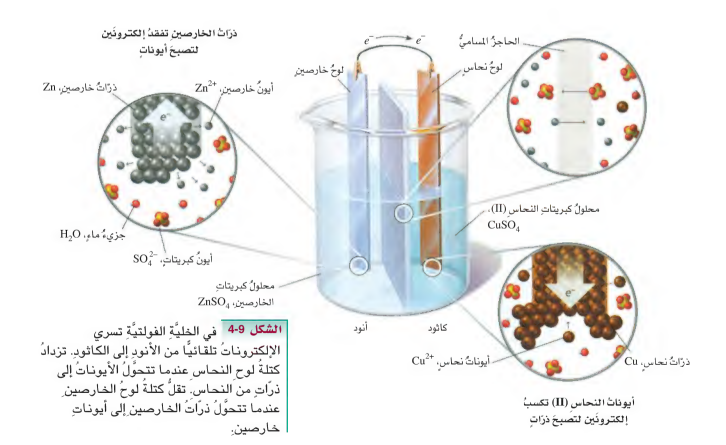
الخلايا الفولتيّة

تستخدمُ الخلايا الفولتيَّةُ voltaic cells تفاعلاتِ الأكسدةِ-اختزال التلقائيَّة لتحويل *الطاقة الكيميائيَّة إلى طاقة كهريائيَّة*. تُعرفُ الخلايا الفولتيَّةُ أيضًا بالخلايا الجلفانيَّةِ. التطبيقُ الأكثرُ شيوعًا للخلايا الفولتيَّةِ هو البطارياتُ.

كيفَ تعملُ الخلايا الفولتيَّةُ

يبيِّنُ الشكلُ 9-4 مثالاً على خليَّةٍ فولتيَّةٍ، وهي الخليَّةُ الكهروكيميائيَّةُ Zn||Cu التي تمَّتْ مناقشتُها في القسم السابق.

الإلكتروناتُ التي تمَّ فقدُها عندَ الأنودِ تمرُّ عبرَ سلكِ الموصِّل الخارجيِّ إلى الكاثودِ. ولا بدَّ لحركةِ الإلكتروناتِ عبرَ السلكِ من أن تُوازَنَ بحركةِ الأيوناتِ في المحلولِ. هكذا تستطيعُ أيوناتُ الكبريتاتِ في محلول CuSO₄، في الشكل 9-4، أن تتحرَّكَ عبر الحاجز المساميِّ إلى محلول ZnSO₄.



تعدُّ الخلايا الجافَّةُ الظاهرةُ في الشكل 9-5 مصادرَ شائعةً للطاقةِ الكهربائيَّةِ. هذه الخلايا الجافَّةُ هي، كما الخلايا السائلةُ التي تمَّ وصفُها سابقًا، خلايا فولتيَّةُ. الأنواعُ الثلاثةُ الأكثرُ شيوعًا من الخلايا الجافَّةِ، هي بطّاريَّةُ الخارصين الكربون، والبطاريَّةُ الفاكسدةِ والمختزلةِ. الطاريَّةُ الطاريَّةُ الرَّبَةِ. وبطاريَّةُ الزئبق. تختلفُ هذه البطاريًّاتُ باختلافِ الموادِّ المؤكسدةِ والمختزلةِ.

خلايا الخارصين-الكربون الجافَّةِ

البطاريّاتُ المستخدمةُ في المصابيحِ الكهربائيَّةِ، هي خلايا الخارصين-الكربونِ الجافَّةِ. هذه الخلايا عبارةٌ عن وعاءِ خارصينٍ، يعملُ كأنودٍ، مملوءٍ بمعجونٍ رطبٍ من MnO_2 ، وجرافيتٍ، و $\mathrm{NH}_4\mathrm{Cl}$ ، كما هو مبيّنٌ في الشكلِ $\mathrm{P-B}(1)$. عندَما تُقفلُ الدارةُ الخارجيَّةُ، تتأكسدُ ذرّاتُ الخارصين عند القطبِ السالبِ أو الأنودِ.

$$\overset{0}{\operatorname{Zn}}(s) \to \overset{+2}{\operatorname{Zn}}^{2+}(aq) + 2e^{-}$$

تتحرَّكُ الإلكتروناتُ عبرَ الدارةِ، وتدخلُ الخليَّةَ من جديدٍ بواسطةِ ساقٍ من الكربونِ. ساقُ الكربونِ هي الكاثودُ أو القطبُ الموجبُ، حيث يُختزلُ MnO_2 بوجودِ الماءِ، وفقًا للتفاعلِ النصفيِّ التالى:

$$^{+4}_{2\text{MnO}_2(s)} + \text{H}_2\text{O}(l) + 2e^- \rightarrow \text{Mn}_2\text{O}_3(s) + 2\text{OH}^-(aq)$$

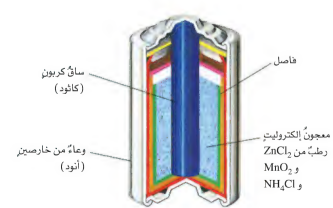
البطّاريّاتُ القلويَّةُ

البطاريّاتُ الموجودةُ في جهازِ تشغيلِ الأقراصِ المدمجةِ المحمول، أو في الأجهزةِ الإلكترونيّةِ المصغيرةِ، هي، في أكثرِ الأحيانِ، خلايا قلويَّةٌ جافَّةٌ. هذه الخلايا لا تحوي ساقًا من الكربونِ ككاثودٍ، كما في خليّةِ الخارصين – الكربون. غيابُ ساق الكربونِ يسمحُ لهذه الخلايا بأن تكونَ أصغرَ حجمًا. يبيِّنُ الشكلُ 9-6(ب) نموذجًا لبطاريَّةٍ قلويَّةٍ. تستخدمُ هذه الخليَّةُ معجونًا من فلزِّ الخارصين وهيدروكسيدِ البوتاسيوم، بدلاً من الأنودِ الفلزِّيِّ الصلب. يتمثّلُ التفاعلُ النصفيُّ عندَ الأنودِ بالتالى:

$${\rm Zn}(s) + 2{\rm OH}^{-}(aq) \rightarrow {\rm Zn}({\rm OH})_{2}(s) + 2e^{-}$$

التفاعلُ النصفيُّ للاختزالِ، الذي يحدثُ عندَ الكاثودِ، هو نفسُهُ التفاعلُ الذي يحدثُ في خليَّةِ الخارصينِ-الكربونِ الجافَّةِ.

(أ) خليةُ خارصينٍ-كربونٍ جافَّةٌ

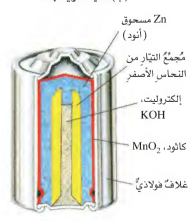




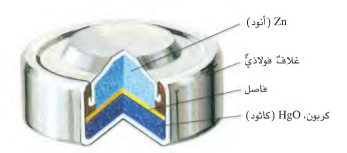
الشكل 9-5 الكثيرُ من البطاريّاتِ الشائعةِ هي خلايا فولتيَّةٌ بسيطةٌ وجافّةٌ.

الشكل 9-6 (أ) في خليَّة الخارصين – الكربون الجافَة، يتأكسدُ الخارصينُ الكربون الجافَة، يتأكسدُ الخارصينُ الى حَمْدُ اللهُ عند الأنود، ويُختزلُ المنجنيزُ (III) عندَ الكاثود. (ب) يجعلُ KOH معجونَ الإلكتروليتِ في هذه البطاريَّة قاعديًا. لذلك تُسمَّى الخليَّة القلويَّة الجافَّة.

(ب) خليَّةٌ قلويَّةٌ جافَّةٌ



الشكل 7-9 من المهمِّ إعادةُ تدويرِ بطاريًاتِ الزئبق، وليس رميَها، لأنَ الزئبقَ مادَّةُ سامَّةٌ.



بطّاريّاتُ الزئبق

البطّاريّاتُ الصغيرةُ جدًّا الموجودةُ في وسائل تقويةِ السمع، وفي الآلاتِ الحاسبةِ، وفي فلاشاتِ الكاميراتِ، هي بطّاريّاتُ زئبق، كما يبيّنُ الشكلُ 9-7. يماثلُ التفاعلُ النصفيُّ للأنودِ التفاعلَ النصفيُّ للكاثودِ التفاعلَ النصفيُّ للكاثودِ التفاعلَ النصفيُّ للكاثودِ التفاعلُ مختلفُّ. يوصفُ التفاعلُ النصفيُّ للكاثودِ بالمعادلةِ التاليةِ:

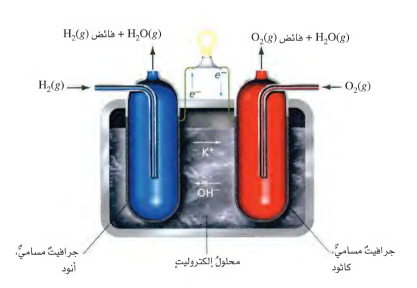
$$\overset{+2}{\mathrm{HgO}}(s) + \mathrm{H_2O}(l) + 2e^- \rightarrow \overset{0}{\mathrm{Hg}}(l) + 2\mathrm{OH}^-(aq)$$

خلايا الوقود

خليَّةُ الوقودِ خليَّةٌ فولتيَّةٌ حيثُ يتمُّ تزويدُ المتفاعلاتِ باستمرارٍ، بينما تتمُّ إزالةُ النواتجِ بشكلِ متواصلِ فهي، بخلافِ البطاريَّةِ، تستطيعُ، من حيثُ المبدأ، أن تعملَ إلى الأبدِ، بتحويل الطاقةِ الكيميائيَّةِ إلى طاقةٍ كهربائيَّةٍ.

تُستخدمُ خلايا الوقودِ التي تستندُ إلى التفاعلاتِ الموضَّحةِ أدناه في برامجِ الفضاءِ. هذه الخلايا مبيَّنةً في الشكلِ 9-8.

$$O_2(g) + 2H_2O(l) + 4e^- \rightarrow 4OH^-(aq)$$
 كاثود: $2H_2(g) + 4OH^-(aq) \rightarrow 4e^- + 4H_2O(l)$ أنود: $2H_2 + O_2 \rightarrow 2H_2O$ التفاعلُ النهائيُّ: $2H_2 + O_2 \rightarrow 2H_2O$ خلايا الوقودِ خلايا فعّالةً جدًّا، ونواتجُها آمنةً بيئيًّا.



الشكل 8-8 تحدثُ التفاعلاتُ في خليَّةِ الوقودِ هذه، عندَ قطبي الكربونِ الذي يحتوي على حفّازِ فلزّيِّ. الماءُ المتكونُ تتمُّ إزالتُه على شكل بخارِ.

التآكلُ (الصدأ) ومنعُه

التآكلُ عمليَّةٌ كهروكيميائيَّةٌ لها تأثيرُ اقتصاديٌّ كبيرٌ، فمثلاً %20 من مجملِ الحديدِ والفولاذِ الْمُنتج يُستخدمُ لإصلاحِ الهياكلِ والأبنيةِ المتآكلةِ أو لاستبدالِها. والحديدُ هو الفولاذِ الْمُنتج يُستخدمُ لإصلاحِ الهياكلِ والأبنيةِ المتآكلةِ أو لاستبدالِها. المائيِّ، الذي الفلرُّ الأكثرُ تأثُّرًا بالتآكلِ أي الصدأ، أي التحوُّل إلى أكسيدِ الحديدِ (III) المائيِّ، الذي يُنتجُ خلالَ التفاعل العامِّ التالي:

 $4\text{Fe}(s) + 3\text{O}_2(g) + x\text{H}_2\text{O}(l) \rightarrow 2\text{Fe}_2\text{O}_3 \cdot x\text{H}_2\text{O}(s)$ ويختلفُ عددٌ جزيئاتِ الماءِ x مما يؤدّي إلى اختلافِ لونِ الصدأ. ويفسُّرُ تآكلُ الحديدِ من خلالِ التفاعلاتِ الكهروكيميائيَّةُ التالية:

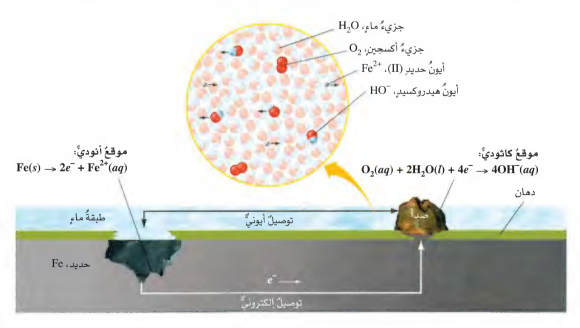
$$Fe(s) \rightarrow 2e^- + Fe^{2+}(aq)$$
 أنود: $O_2(g) + 2H_2O(l) + 4e^- \rightarrow 4OH^-(aq)$ كاثود:

يحدثُ تفاعلا الأنودِ والكاثودِ في مناطقَ مختلفةٍ من سطح الفلرِّ. والدارةُ الكهربائيَّةُ تكتملُ بتدفُّق ِالكترونات عبر الفلرِّ نفسِه، الذي يعملُ مثل السلكِ في خليَّة كهروكيميائيَّة . يعملُ الماءُ على سطح الفلرِّ كقنطرة ملحيَّة ولكي يحدث التآكلُ، لا بُدَّ من وجودِ الماءِ والأكسجين مع الحديد.

عندما يتعرَّضُ الحديدُ للماءِ والأكسجين، كما يبيّنُ الشكلُ 9-9، يتأكسدُ فلرُّ الحديدِ عند الموقع الأنودي إلى الأيوناتِ Fe^2 . الإلكتروناتُ الناتجةُ عند هذا الموقع تتحرَّكُ عبرَ الفلرِّ (مثلَ السلكِ في الخليَّةِ) إلى المنطقةِ الكاثوديَّةِ، حيث يُختزلُ الأكسجينُ. تتحرَّكُ الفلرِّ (مثلَ السلكِ في الخليَّةِ) إلى المنطقةِ الكاثوديَّةِ. تتَّحدُ أيوناتُ Fe^2 مع أيوناتِ Fe^2 مع أيوناتِ Fe^2 مكوِّنةُ Fe(OH) الذي يتأكسدُ مكوِّناً الصدأ (أكسيدَ الحديدِ المائيُ Fe(OH). ($Fe_2O_3 \cdot xH_2O$ الذائبةِ أو ارتفاعُ حمضيَّةِ الوسطِ، لأن ومما يسرِّعُ في عمليَّةِ التآكل وجودُ الأملاحِ الذائبةِ أو ارتفاعُ حمضيَّةِ الوسطِ، لأن زيادةَ وجودِ الأيوناتِ يسهِّلُ حركةَ الإلكتروناتِ.

كيف يمكنُ منعُ التآكلِ؟ إحدى الوسائلِ، التي تستخدمُ الخصائصَ الكهروكيميائيَّة للفلرِّاتِ، تقتضي تغليفَ الفولاذِ بالخارصين، في عمليَّةٍ تُسمى برالجلفنةِ»

الشكل 9-9 يحدثُ التفاعلُ الكاثوديُّ حيثُ يكونُ تركيزُ O_2 عاليًا. بينما يحدثُ التفاعلُ الأنوديُّ في المنطقةِ التي يكونُ فيها تركيزُ O_2 منخفضًا مثل الحفرةِ في الفلزُ.





الشكل 9-10 خطُّ أنابيبِ نفطٍ محميًّ كاثوديًّا بواسطة كابل مواز من الخارصين.

(الطلاء بالخارصين). يتأكسدُ الخارصينُ بسهولةِ أكبرَ من الحديدِ لذلك، يتأكسدُ الخارصينُ قبلَ الحديدِ. وهذا ما يُسمّى بـ «الحمايةِ الكاثوديَّةِ» ويُسمّى الفلرُّ المستخدمُ الذي يتأكسدُ بسهولةِ أكبرَ بـ «الأنودِ المتآكل».

يعدُّ خطُّ أنابيبِ النفطِ المبيَّنُ في الشكل 9-10، مثالاً على الفولاذِ المحميِّ كاثوديًّا. لكن، بدلَ التغليف، يوصَّلُ الخارصينُ بالأنابيبِ بواسطةِ سلكِ معدنيٍّ. في هذه الحالةِ، يتأكسدُ الخارصينُ قبل الحديد في الفولاذِ. عندما يتآكلُ أنودُ الخارصين يُعطى الإلكترونات للكاثود، أي الفولاذ. وعندما يقومُ الخارصينُ بذلك، يمنعُ الفولاذَ من التآكل. عندما يتآكلُ الخارصينُ تدعو الحاجةُ إلى استبدالِه. ومادامَ يوجدُ فلرُّ الخارصين ِالقادر على التآكل، فإن الفولاذ يبقى محميًّا من التآكل.

الجهدُ الكهربائيُّ

في الخليَّةِ الفولتيَّةِ، يقومُ العاملُ المؤكسِدُ عند الكاثودِ بسحبِ الإلكتروناتِ عبر السلكِ المعدنيِّ، بعيدًا عن العامل المختزل عند الأنود. قوةُ سحب الإلكترونات، أو القوى الدافعةُ على الإلكترونات، تُسمّى الجهدَ الكهربائيُّ electric potential. يتمُّ التعبيرُ عن الجهدِ الكهربائيِّ، أو الفولتيَّةِ، بوحدةِ الفولتِ (V). فالفولتُ يمثِّلُ الطاقةَ الكامنةَ potential energy لكلِّ وحدةِ شحنةِ. أما التيّارُ فهو حركةُ الإلكتروناتِ، ويُعبَّرُ عنه بوحدةِ الأمبيرِ أو (A).

والجهدُ الكهربائيُّ أشبهُ بماءٍ يتدفَّقُ من مستوى عال إلى مستوى أدنى، بفعل الجاذبيَّةِ. بقدر ما يكونُ الفرقُ كبيرًا في الارتفاع (الجهدِ الناتج عن الجاذبيَّةِ) يكونُ سحبُ الماء قويًّا إلى المستوى الأدني.

جهودُ الأقطاب

تأمَّلُ من جديدِ الخليَّةُ الفولتيَّةُ المبيّنةَ في الشكل 9-4. هناك قطبان Zn ولكلٍّ من هذَين الفلزَّيْن ميلٌ مختلفٌ لاستقبال الإلكترونات. إن ميلَ التفاعل النصفيّ للحدوثِ كتفاعل نصفى للاختزال في خليّة كهروكيميائيّة يعبّرُ عنه بجهد الاختزال reduction potential. في الشكل 9-4 نصفا خليتيّن: لوحٌ خارصينَ في محلول من ركان يا القطب بين القطب $CuSO_4$ ولوحٌ نحاس في محلول من $CuSO_4$ من القطب بين القطب الخاس في الجهد بين القطب الماري الم ومحلوله باسم جهد القطب electrode potential. عندما يتمُّ وصلُ هذَين النصفَى خليتين ويبدأ التفاعلُ، يُلاحظُ فرقٌ في الجهد بين القطبين. فرقُ الجهدِ هذا، أو ما يُسمّى بالفولتيَّةِ، يتناسبُ مع الطاقةِ اللازمةِ لتحريكِ شحنةِ كهربائيَّةِ معيَّنةِ بين القطبين. إن وصلَ فولتمتر عبرَ الخليَّةِ الفولتيَّةِ Zn || Cu يقيسُ فرقَ جهدٍ 1.10 V تقريبًا، عندما يكونُ تركيرُ مُحلولَي الأيوناتِ +Zn² و 1 M Cu²⁺ لكلٍّ منهما.

يتمُّ قياسٌ فرق الجهدِ عبرَ الخليَّةِ الفولتيَّةِ الكاملةِ بسهولةٍ، وهو يساوى مجموعَ جهدِ القطبين للتفاعلين النصفيَّين. لكن لا يمكنُ قياسٌ جهدِ قطبٍ بمفردِه مباشرةً. إذ لا يمكنُ أن يحدثَ انتقالُ إلكتروناتِ، إلا إذا تمَّ التوصيلُ بين الأنودِ والكاثودِ، ليكوّنا دارةً تامَّةً. ولكن يمكنُ تحديدُ القيمةِ النسبيَّةِ لجهدِ التفاعل النصفيِّ عبر وصلِه بنصفِ خليَّةٍ قياسيَّةٍ كمرجع. ومن أشهرها قطبُ الهيدروجين القياسيُّ standard hydrogen electrode ، أو SHE ، المبيَّنُ في الشكل 9-11. وهو يتكوَّنُ من قطبٍ من البلاتين يُغمرُ في محلول حمضيٌّ M 1.00، ويحيطُ بهذا المحلول غاذٌ الهيدروجين تحت ضغطِ atm ، وعند درجة حرارة atm . ثرتَّبُ الأقطابُ الأخرى تبعًا لقدرتِها على اختزال الهيدروجين تحت هذه الظروف.

يوصفُ التفاعلُ الأنوديُّ لقطبِ الهيدروجينِ القياسيِّ بالتفاعلِ النصفيِّ الأماميِّ، في معادلةِ الاتِّزانِ التاليةِ:

$${\rm H}_{2}^{0}(g) \gtrapprox {\rm 2H}^{+1}(aq) + 2e^{-}$$

أما التفاعلُ الكاثوديُّ النصفيُّ، فهو التفاعلُ العكسيُّ. يُعيَّنُ جهدُ اختياريُّ من V 0.00 لكلا هذين التفاعلَين النصفيَّين. تحت الشروط القياسيَّة، يكونُ جهدُ نصف الخليَّة، الكلا هذين التفاعلَين النصفيَّين. تحت الشروط القياسيِّ، هو جهدُ القطب القياسيِّ القياسيِّ مو جهدُ القطب القياسيِّ ميلُ القياسيِّ مو جهدُ القطب القياسيِّ ميلُ على ميلُ على ميلُ على ميلُ على الاختزال مؤشِّرًا أكيدًا على ميلُ مادَّةٍ معيَّنةٍ إلى الاختزال. يبينُ الشكلُ 9-12 كيف يُستخدمُ SHE لإيجادِ جُهدي القطب للنصفي خليثي الخارصين والنحاس. يوضُّحُ الجدولُ 9-1 على الصفحةِ التاليةِ التفاعلَ النصفي لبعض الأقطاب الشائعةِ، وجهدَ اختزال كلِّ منها.

العواملُ المؤكسدةُ القويَّةُ، مثل Cu^{2+} و Cu^{2} ، لها قيمُ E^0 موجبةٌ. والتفاعلاتُ النصفيَّةُ التي لها جهودُ اختزال سالبةٌ تفضَّلُ الأكسدةَ على الاختزال. تدلُّ قيمُ E^0 السالبةُ على أن الفلزَّ، أو أيَّ قطب آخرَ، لديه قابليَّةُ منح الإلكتروناتِ أكثرَ من الهيدروجين. فالعواملُ المختزلةُ القويَّةُ، مثلُ Li و E^0 , لها قيمُ E^0 سالبةً.

عندما يُكتبُ التفاعلُ النصفيُّ بشكل تفاعل أكسدةٍ، تُعكسُ إشارةٌ جهد قطبِه، كما تبيّنُ التفاعلاتُ النصفيَّةُ للأكسدةِ والاختزال للخارصين.

$$Zn^{2+} + 2e^{-} \rightarrow Zn$$
 $E^{0} = -0.76 \text{ V}$
 $Zn \rightarrow Zn^{2+} + 2e^{-}$ $E^{0} = +0.76 \text{ V}$

يبلعُ فرقُ الجهدِ عبرَ خليَّةِ الهيدروجين-الخارصين ِ V 0.76-. هكذا يعدُّ جهدُ اختزال الخارصين مساويًا لـ V 0.76-. تدلُّ الإشارةُ السالبةُ على أن الإلكترونات تتدفَّقُ من قطب الخارصين (حيثُ يتأكسدُ الخارصين) إلى قطب الهيدروجين، حيث تُختزلُ أيوناتُ الهيدروجين.

إذا ارتبط نصف خليَّة النحاس بقطب الهيدروجين القياسيِّ، فإن قياس فرق الجهد يكونُ $\mathrm{Cu}^{2+}(aq)$ تُختزلُ بسهولةٍ أكبر من أيونات $\mathrm{Cu}^{2+}(aq)$. $\mathrm{H}^{+}(aq)$ أيونات أيونات المحالة أيونات المحالة أيونات المحالة أيونات المحالة أيونات المحالة أيونات المحالة ا

يمكنُ استخدامُ جهودِ الاختزالِ القياسيَّةِ لتوقُّعِ إِن كان تفاعلُ الأكسدةِ اختزالِ سيحدثُ تلقائيًّا. وفي هذه الحالةِ تكونُ قيمةُ E^0 موجبةً، ويمكنُ حسابُ E^0 للخليَّةِ من المادلة التالية:

$$E^{0}_{\text{disc}} = E^{0}_{\text{otic}} - E^{0}_{\text{disc}}$$

التفاعلُ النصفيُّ، الذي لديه جهدُ الاختزالِ القياسيُّ الأكثرُ سالبيَّةً، سيكونُ الأنودَ. بما أن الأكسدة تحدثُ عندَ الأنودِ، فإن تفاعلَ نصفِ خليَّةِ الأنودِ سيكونُ عكسَ تفاعلِ الاختزالِ الواردِ في الجدولِ 9-1. لذلك يُحسبُ الجهدُ الكليُّ للخليَّةِ بطرحِ جهدِ الاختزالِ القياسيِّ لتفاعلِ الأنودِ $(E^0_{\rm ligh})$ من جهدِ الاختزالِ القياسيِّ لتفاعلِ الكاثودِ $(E^0_{\rm ligh})$ من جهدِ الاختزالِ القياسيِّ لتفاعلِ الكاثودِ $(E^0_{\rm ligh})$.



الشكل 11-9 قطبُ الهيدروجين قطبٌ قطبٌ قياسيٌ مرجعٌ لقياس جهود القطب. سطحُ القطب المتَّصل مع المحلول هو طبقةٌ من الهيدروجين ممتزَّةٌ على سطح البلاتين.





الشكل 9-12 يقاسُ جُهدا القطبِ لنصفي خليتي الخارصين والنحاس بوصلِهما مع قطبِ الهيدروجين ِ القياسي.

	الجدول 9-1 جهودُ الاختزال القياسيَّةُ	
جهدُ الاختزالِ القياسيُّ،		
بالفولت) $E^{ heta}$	تفاعلُ نصفِ الخليَّةِ	
+2.87	$F_2 + 2e^- \rightleftharpoons 2F^-$	
+1.49	$MnO_4^- + 8H^+ + 5e^- \rightleftharpoons Mn^{2+} + 4H_2O$	
+1.42	$Au^{3+} + 3e^- \rightleftharpoons Au$	
+1.36	$\text{Cl}_2 + 2e^- \rightleftarrows 2\text{Cl}^-$	
+1.33	$Cr_2O_7^{2-} + 14H^+ + 6e^- \rightleftharpoons 2Cr^{3+} + 7H_2O$	
+1.21	$MnO_2 + 4H^+ + 2e^- \rightleftharpoons Mn^{2+} + 2H_2O$	
+1.07	$Br_2 + 2e^- \rightleftharpoons 2Br^-$	
+0.85	$Hg^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons Hg$	
+0.80	$Ag^+ + e^- \rightleftharpoons Ag$	
+0.80	$Hg_2^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons 2Hg$	
+0.77	$Fe^{3+} + e^{-} \rightleftharpoons Fe^{2+}$	
+0.56	$MnO_4^- + e^- \rightleftharpoons MnO_4^{2-}$	
+0.54	$I_2 + 2e^- \rightleftharpoons 2I^-$	
+0.34	$Cu^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons Cu$	
+0.16	$Cu^{2+} + e^{-} \rightleftharpoons Cu^{+}$	
+0.14	$S + 2H^{+}(aq) + 2e^{-} \rightleftharpoons H_{2}S(aq)$	
+0.00	$2H^{+}(aq) + 2e^{-} \rightleftharpoons H_{2}$ $Fe^{3+} + 3e^{-} \rightleftharpoons Fe$	
-0.04	$Pb^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons Pb$	
-0.13 -0.14	$Sn^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons Sn$	
-0.14 -0.23	$\text{Ni}^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons \text{Ni}$	
-0.28	$Co^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons Co$	
-0.40	$Cd^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons Cd$	
-0.41	$Fe^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons Fe$	
-0.51	$S + 2e^{-} \rightleftharpoons S^{2-}$	
-0.74	$\operatorname{Cr}^{3+} + 3e^{-} \rightleftharpoons \operatorname{Cr}$	
-0.76	$\operatorname{Zn}^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons \operatorname{Zn}$	
-1.66	$Al^{3+} + 3e^- \rightleftharpoons Al$	
-2.37	$Mg^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Mg$	
-2.71	$Na^+ + e^- \rightleftharpoons Na$	
-2.76	$Ca^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons Ca$	
-2.90	$Ba^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons Ba$	
-2.93	$K^+ + e^- \rightleftharpoons K$	
-3.04	$Li^+ + e^- \rightleftharpoons Li$	

سألةُ نموذجية 9-1

اكتبِ التفاعلَ النهائيُّ للخليَّةِ، واحسب جهدَ الخليَّةِ للخليَّةِ الفولتيَّةِ المُوَّنةِ من نصفَى الخليَّتيْن التاليين: $. AgNO_3$ فظب حديد (Fe) هِ محلول من $Fe(NO_3)_3$ وقطب فظّة فظه محلول من و Ee

- الحل
- $. AgNO_3(aq)$ العطى: نصفُ خليَّة يتكوَّنُ من $Fe(NO_3)_3(aq)$ في Fe(s)، ونصفُ خليَّة ثان يتكوَّنُ من Fe(s) $E^0_{_{\dot{\mathsf{slu}}\mathsf{s}}}$:المجهول
- حلٌل

1

2

- .1-9 لكلِّ تفاعل نصفيٌّ (مكتوبٍ بشكل ِ اختزال) من الجدول E^0 .1.
- خطّط

- $Ag^{+}(aq) + e^{-} \rightarrow Ag(s)$ $E^{0} = +0.80 \text{ V}$
- $\text{Fe}^{3+}(aq) + 3e^{-} \rightarrow \text{Fe}(s) \quad E^{0} = -0.04 \text{ V}$
 - 2. حدِّد الكاثودَ والأنودَ.
- هو الكاثودُ. $Ag(NO_3)$ هو الكاثودُ. لأن جهدَ اختزالِه أقلُّ من Ag. لذلك، $Ag(NO_3)$ هو الكاثودُ.
- 1. حدِّدِ التفاعلَ النهائيُّ للخليَّةِ، اضرب تفاعلَ Ag النصفيُّ في 3، بحيثٌ يساوى عددُ الإلكتروناتِ المكتسبةِ في هذا التفاعل النصفيِّ عددَ الإلكتروناتِ المفقودةِ خلالَ أكسدةِ الحديدِ. اعكسْ تفاعلَ الحديدِ النصفيِّ، ليكونَ نصفَ تفاعل أكسدةٍ.
 - $3Ag^{+}(aq) + Fe(s) \rightarrow 3Ag(s) + Fe^{3+}(aq)$
 - 2. احسب جهدَ الخليَّةِ من $E^0_{\text{light}} = E^0_{\text{light}} E^0_{\text{light}}$. لاحظِ التالي: عندما يُضربُ التفاعلُ النصفيُّ بثابتٍ، لا يُضرِبُ E^0 بهذا الثابت، بل بيقى نفسّه.
 - $E_{\text{adis}}^{0} = E_{\text{adis}}^{0} E_{\text{adis}}^{0} = +0.80 \text{ V} (-0.04 \text{ V}) = +0.84 \text{ V}$
 - القيمةُ المحسوبةُ ل $_{_{\pm ext{LL}}}$ موجبةُ، ما يؤكِّدُ أن الخليَّةَ فولتيَّةٌ، كما يذكرُ نصُّ المسألةِ. قيِّمْ
 - تمارين تطبيقية
 - 1. حدِّد لكلِّ زوج من أنصاف الخلايا، التفاعل الكهروكيميائيَّ النهائيَّ الذي يحدثُ تلقائيًّا، وكذلك قيمةَ E^0
 - $Cr_2O_7^{2-}/Cr^{3+}$ \circ Ni^{2+}/Ni . (SHE) H^{+}/H_{2} , Fe^{2+}/Fe^{3+} .

 $Cr_2O_7^{2-} + 14H^+ + 3Ni \rightarrow 2Cr^{3+}$. 1

$$+3\text{Ni}^{2+} + 7\text{H}_2\text{O}$$

 $+3\text{Ni}^{2+} + 7\text{H}_2\text{O}$
 $E^0 = 1.33 - (-0.23) = 1.56 \text{ V}$
 $2\text{Fe}^{3+} + \text{H}_2 \rightarrow 2\text{Fe}^{2+} + 2\text{H}^+$.

 $E^0 = 0.77 - 0.0 = 0.77 \text{ V}$

مراجعةُ القسم 9-2

- 1. ما الخليَّةُ الفولتيَّةُ؟
 - 2. ما جهدُ القطب؟
- 3. حدِّدِ التفاعلَ الكهروكيميائيَّ النهائيَّ الذي يحدثُ تلقائيًّا، وكذلك قيمةً E^0 للخليَّةِ المكوَّنةِ من أنصافِ الخلايا $.K^{+}/K \circ Na^{+}/Na$
- 4. حدِّدِ التفاعلَ الكهروكيميائيَّ النهائيَّ الذي يحدثُ تلقائيًّا،

وكذلك قيمةَ E^0 للخليَّةِ المكوَّنةِ من أنصافِ الخلايا $.Cr^{3+}/Cr = MnO_2/Mn^{2+}$

تفكيرٌ ناقد

5. تقييم أفكار: الأنودُ المتآكلُ يمكنُ أن يتأكسدَ. لماذا يُعدُّ استخدامُ الأنودِ المتآكل وسيلةً لمنع التآكل؟

قراءة علميّة



سيارات خلايا الوقود

سيارةُ المستقبل سيارةٌ بلا ضوضاءٍ، مخلَّفاتُها غيرُ ضارَّةِ. وتتطلُّبُ صيانةً أقلَّ من سيارات اليوم. هذا ما تعِدُنا به السياراتُ العاملةُ على خلايا الوقودِ. لكنَّ هناك عددًا من القضايا في حاجة إلى الحلِّ قبلَ أن تصبحَ صناعةُ سياراتِ خلايا الوقودِ، على نطاقٍ واسع، قابلةً للتنفيذِ. هذه القضايا تتضمَّنُ قُدرةَ السيارةِ على تخزين الوقودِ، وكذلك البنيةَ التحتيَّةَ للتزوُّدِ بالوقودِ.

التكنولوجيا المفضَّلةُ حاليًّا للسياراتِ هى خليَّةُ الوقودِ المزوَّدةُ بغشاءِ تبادل ِ البروتون proton-exchange fuel membrane (PEM). يعملُ النظامُ بمزج الهيدروجين مع الأكسجين المأخوذ من الهواءِ الخارجيِّ. تقومُ حركةُ الإلكتروناتِ (المُنتجةِ من تفاعل الأكسدةِ-اختزال) عبرَ سلكِ خارجيٌّ بتوليدِ الكهرياء التي تُستخدمُ لدوران عجلاتِ السيارةِ. تتمتّعُ هذه العمليَّةُ بكفاءةِ أعلى مرّتَين إلى ثلاثِ مرّاتٍ من محرّكِ الاحتراق الداخليِّ. والناتجُ الوحيدُ لها هو الماءٌ، وكمّيَّةُ معتدلةٌ من الطاقةِ، على صورة حرارة. في معظم الحالات، تُستخدمُ بطاريَّةُ سيارةٍ تقليديَّةٍ لتشغيل نظام السيارةِ الكهربائيِّ.

في المبدأ، يمكنُ تشغيلُ خلايا الوقودِ بأيِّ وقودٍ غنيِّ بالهيدروجين. لقد تمَّتُ دراسةُ الكثير من أنواع الوقودِ المرشَّحةِ لتزويد خلايا الوقود بالطاقة، مثل: الميثانول؛ الإيثانول؛ الغاز الطبيعيّ، البنزين، الهيدروجين ِالسائل أو المضغوط. إذا لم يكن الوقودُ المستخدمُ عَازَ الهيدروجين، فإن المحرِّك لا بدَّ له من جهاز محسن يستطيعُ تحويلَ أنواع الوقودِ الأخرى (مثل الميثانول) إلى هيدروجين،



في نهاية الأمر، قد تحلُّ سياراتُ خلايا الوقودِ، مثل هذه السيارةِ، محلَّ السياراتِ العاملةِ على البنزين.

إِن مجالَ خليَّةِ الوقودِ التي تزوِّدُ السيارةَ بالطاقةِ محدودٌ بكمّيَّةِ الوقودِ التي يمكنُ تخزيتُها في خزان الوقودِ. التخزينُ الحاليُّ يحدِّدُ الآن مجالَ السياراتِ به 100 km، قبل أن يُعادَ تزويدُها بالوقودِ. يبحثُ المهتمّون في هذا المجال في أنظمة الكربون للامتزاز التي هي خزاناتً مبرَّدةٌ مضغوطةٌ تخرِّنُ كمّيّاتٍ كبيرةً من الهيدروجين. الهيدروجينُ مادَّةٌ قابلةٌ جدًّا للاحتراق. لكن تمَّ تطويرُ خرَّاناتٍ آمنةٍ للهيدروجين؛ لذلك لم يعدّ يشغلُ الخبراءَ موضوع سلامة تخزين الهيدروجين. لكن تخزينَ البنزين لا يزالُ يشكِّلُ خطرًا على

مع ذلك، لم تنتشرُ بعدُ محطاتُ وقودِ الهيدروجين على الأرض، فالمستخدمون التجريبيّون الحاليّون، ومنهم المؤسساتُ الحكوميَّةُ، لهم محطاتُ وقودِ الهيدروجينِ الخاصَّةُ بهم. وتقولُ شركاتُ السياراتِ بأن هناك حاجةً إلى بنيةٍ تحتيَّةٍ تُعثُ لسيارات خلايا وقود الهيدروجين، قبل أن يبدأ المستهلكون بالشراءِ. من ناحيةٍ أخرى، يقولُ المطوِّرون المحتملون لمثل هذه المحطاتِ أن هناك حاجةً لوجودِ طلبٍ على وقود الهيدروجين قبل إنشاء البنية التحتيَّة.

إن استخدام بعض أنواع الوقود، مثل الميثانول، يحلُّ مشكلةَ التخزين، وقضيَّةَ

البنية التحتيَّة، لأن هذه الأنواع يمكنُ تخزيئها بطريقة مشابهة لتخزين البنزين. لذلك يمكنُ أن تُباعَ هذه الأنواعُ من الوقودِ في محطّاتِ البنزين الحاليَّةِ. يجبُ أيضًا اعتبارُ المخلَّفاتِ واستخدام الطاقة اللذين يتضمثهما صنع وقود الهيدروجين وتوزيعُه، إضافةً إلى المخلَّفات من خليَّة وقودِ الهيدروجين. قد يتضمنُ إنتاج وقود الهيدروجين نفسه مخلفات كبيرةً. رغم ذلك، فإن سيارات خلايا الوقودِ تبقى أكثرَ فاعليَّةً، ولها فوائدٌ بيئيَّةُ أكبرُ من سياراتِ اليوم ذاتِ محرِّكاتِ الاحتراق الداخليِّ.

حاليًّا، تقومُ جميعُ شركاتِ السياراتِ الرئيسة بأبحاث حول سيارات خلايا الوقود. كما أن معظمَ الشركاتِ صنعَتْ نماذجَ سياراتِ أوليَّةِ. ووضعَتْ بعضُ السيارات في الخدمة لدى المؤسسات الحكوميَّةِ. لكنَّ النوعَ الذي سينجحُ أخيرًا في الأسواق العامَّة لا يزالٌ مجهولاً، مع أن الخبراء يتَّفقونَ على أن الهيدروجين، هو، للسيارات عديمة المخلّفات، خيارُ الوقودِ الرئيسُ الوحيدُ الذي تمَّ، حتى الآنَ، تحديدٌ هويَّتِه.

أسئلة

1. خلايا الوقودِ التي تستخدمُ الهيدروجين كوقود تُنتجُ الماءَ وكمّيّات معتدلةً من الطاقة على صورة حرارة، بصفتِها المخرجاتِ الوحيدةُ. ما أنواعُ التأثيرات السلبيَّة على البيئة، والتي قد تنجمُ عن السياراتِ التي تستخدمُ أنواعَ الوقود الغنية بالهيدروجين؟ 2. عند أيِّ قطبٍ في خليَّةِ الوقودِ PEM، يتمُّ إنتاجُ أيوناتِ الهيدروجين: الأنودِ أم الكاثود؟

الخلايا الإلكتروليتيَّهُ

بعضُ تفاعلاتِ الأكسدةِ – اختزالِ لا تحدثُ تلقائيًّا، بل يمكنُ إحداثُها بواسطةِ الطاقةِ الكهربائيَّةِ. إذا كانتِ الطاقةُ الكهربائيَّةُ ضروريَّةَ لإنتاج تفاعل أكسدة اختزال، ولإحداثِ تغيُّر كيميائيَّة فان هذه الخليَّة تكونُ خليَّة إلكتروليتيَّة تغيُّر كيميائيَّة فان هذه الخليَّة تكونُ خليَّة إلكتروليتيَّة والمتخداماتِ التجاريَّةِ لتفاعلاتِ الأكسدةِ – اختزالِ تستخدمُ الخلايا الإلكتروليتيَّة.

كيفَ تعملُ الخلايا الإلكتروليتيَّةُ

يمكنُ مقارنةُ الخلايا الإلكتروليتيَّةِ والخلايا الفولتيَّةِ من خلال الشكلِ 9-13. الخليَّةُ الفولتيَّةُ المبيَّنةُ في الشكلِ لها كاثودٌ من النحاس وأنودٌ من الخارصين. وإذا تمَّ وصلُها ببطاريَّة بحيثُ يوصَّلُ طرفُها الموجبُ بقطبِ النحاس، وطرفُها السالبُ بقطبِ الخارصين، تتحرَّكُ الإلكتروناتُ في الاتجامِ العكسيِّ. البطاريَّةُ تُرغمُ الخليَّة على عكس تفاعلِها. فقطبُ الخارصين يصبحُ الكاثود، وقطبُ النحاس يصبحُ الأنود. التفاعلُ النصفيُّ عند الأنودِ، (حيثُ يتأكسدُ فلزُ النحاس)، يمكنُ كتابتُه كالتالى:

$$\stackrel{0}{\text{Cu}} \to \stackrel{+2}{\text{Cu}}^{2+} + 2e^{-}$$
 أما النفاعلُ النصفيُّ لاختزال ِالخارصين ِعندَ الكاثودِ، يُكتبُ كالتالي: $\stackrel{+2}{\text{Zn}}^{2+} + 2e^{-} \to \stackrel{0}{\text{Zn}}$

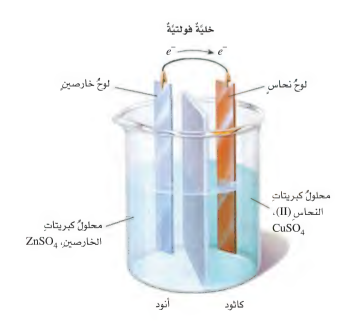
القسم 9-3

مؤشّراتُ الأداءِ

- ق يقارنُ بينَ الخلايا الإلكتروليتيَّةِ والخلايا الفولتيَّةِ.
- يصفٌ عمليَّةَ التحليلِ الكهربائيِّ في تفكُّكِ الماءِ، وفي إنتاج الفلزَّاتِ.
 - ا يفسِّرُ عمليَّةَ الطلاءِ الكهربائيِّ.
- يصفُ العمليَّةَ الكيميائيَّةَ التي تحدثُ
 في الخليَّةِ القابلةِ لإعادةِ الشحن.

الشكل 9-13 ينعكسُ الاتجاهُ الذي تتحرَّكُ فيه الإلكتروناتُ، إذا وُصِلتِ الخليَّةُ الفولتيَّةُ بمصدرِ تيارِ مباشر، فتصبحُ هذهِ الخليَّةُ خليَّةً إلكتروليتيَّةً





هناك اختلافان مهمّان بين الخليَّةِ الفولتيَّةِ والخليَّةِ الإلكتروليتيَّةِ.

- 1. يتصلُ الأنودُ والكاثودُ في خليَّةٍ إلكتروليتيَّةٍ ببطاريَّةٍ أو بمصدرٍ آخرَ لتيَّارٍ مباشرٍ،
 بينما تعملُ الخليَّةُ الفولتيَّةُ كمصدر للطاقةِ الكهربائيَّةِ.
- 2. الخلايا الإلكتروليتيَّةُ هي الخلايا التي تسبِّبُ فيها الطاقةُ الكهربائيَّةُ، من مصدر خارجيِّ، حدوث تفاعلاتِ أكسدة اختزال غير تلقائيَّةٍ. أما الخلايا الفولتيَّةُ، فهي الخلايا التي تنتجُ فيها تفاعلاتُ الأكسدة اختزال التلقائيَّةُ الكهرباءَ. في الخليَّةِ الإلكتروليتيَّةِ تتحوَّلُ الطاقةُ الكهربائيَّةُ إلى طاقةٍ كيميائيَّةٍ. وفي الخليَّةِ الفولتيَّةِ تتحوَّلُ الطاقةُ الكيميائيَّةُ إلى طاقة كهربائيَّة.

الطلاءُ الكهربائيُّ

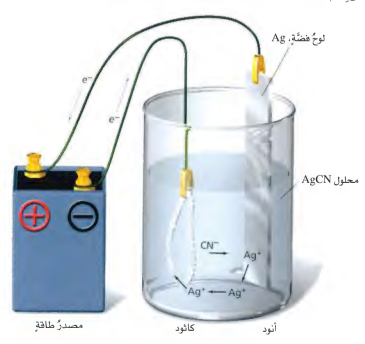
العمليّة الإلكتروليتيّة التي يُختزلُ فيها أيونُ فلزيٌّ، ويترسَّبُ خلالَها فلرٌ صلبُ على سطح معيّن، تسمّى الطلاءَ الكهربائيَّ electroplating. تحتوي خليَّة الطلاءِ الكهربائيِّ على محلول ملح لفلرِّ الطلاءِ وعلى الجسم المرادِ طلاؤه (الكاثودِ)، وعلى قطعةٍ من فلرِّ الطلاءِ (الأَنودِ). تحتوي خليَّة الطلاءِ بالفضَّةِ على محلول أحدِ أملاحِ الفضَّةِ قابل للدوبان، وأنودٍ من الفضَّةِ. الكاثودُ هو الجسمُ المرادُ طلاؤه. يوصَّلُ أنودُ الفضَّةِ بالقطبِ الموجبِ لبطاريَّة، أو أيِّ مصدرٍ آخرَ للتيّارِ المباشرِ. يتمُّ توصيلُ الجسم المرادِ طلاؤه بالقطب السالبِ. يظهرُ في الشكلِ 9-14 الخليَّةُ التي يتمُّ فيها طلاءُ سوارٍ بالفضَّةِ. فرضَّةٍ، عند الكاثودِ، وفقًا للتفاعلِ النصفيِّ التالي، وتترسَّبُ بشكلِ فلرِّ فضَّةٍ، عندما تمرُّ الإلكتروناتُ عبرَ الدارةِ.

$$Ag^+ + e^- \rightarrow Ag$$

في هذه الأثناء يتأكسدُ فلرُّ الفضَّةِ عند الأنودِ، وفقًا للتفاعلِ النصفيِّ التالي:

$$\stackrel{0}{Ag} \rightarrow \stackrel{+1}{Ag^+} + e^-$$

في الواقع يتمُّ نقلُ الفضَّةِ من الأنودِ إلى الكاثودِ في الخليَّةِ.



الشكل 9-14 السوارُ في هذه الخليَّةِ هو الجسمُ المرادُ تغليفهُ بطبقة رقيقة من الفضَّةِ عندما يذوبُ أنودُ الفضَّةِ النائبةِ النقيَّة، تحلُّ أيوناتُ الفضَّةِ الذائبةِ محلَّ أيوناتِ الفضَّةِ المترسِّبةِ من المحلول.

الخلايا القابلةُ لإعادةِ الشحنِ

تقومُ الخليَّةُ القابلةُ لإعادةِ الشعنِ بجمع كيمياءِ الأكسدةِ والاختزالِ لكلتا الخليئين: الفولتيَّةِ والإلكتروليتيَّة. عندما تحوِّلُ الخليَّةُ القابلةُ لإعادةِ الشعن الطاقةَ الكيميائيَّةَ إلى طاقةٍ كهربائيَّةٍ، فهي تعملُ كخليَّةٍ فولتيَّةٍ. لكن عندما يُعادُ شعثُها، فهي تعملُ كخليَّةٍ الكروليتيَّةٍ محوِّلةً الطاقةَ الكهربائيَّةَ إلى طاقةٍ كيميائيَّةٍ.

بطاريةُ السيارةِ القياسيَّةُ V 12 المبيَّنةُ في الشكل 9-15، هي مجموعةٌ من ستِّ خلايا قابلةٍ لإعادةِ الشحنِ. الأنودُ في كلِّ خليَّةٍ قطعةُ من الرصاصِ مغمورةٌ في محلولٍ من H_2SO_4 . وفيما يلي التفاعلُ النصفيُّ للأنودِ:

$$Pb(s) + SO_4^{2-}(aq) \rightarrow PbSO_4(s) + 2e^{-}$$

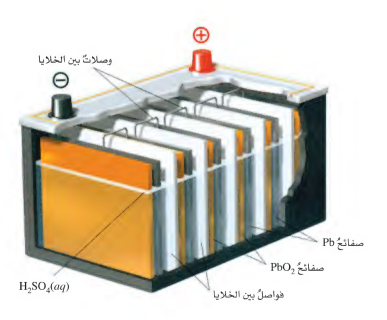
عندَ الكاثودِ، يُختزلُ PbO₂ وفقًا للمعادلةِ التاليةِ:

$$\mathsf{PbO}_2(s) + 4\mathsf{H}^+(aq) + \mathsf{SO}_4^{2-}(aq) + 2e^- \to \mathsf{PbSO}_4(s) + 2\mathsf{H}_2\mathsf{O}(l)$$

تفاعلُ الأكسدة - اختزال النهائيِّ لدورة التفريغ هو:

$$\mathsf{Pb}(s) + \mathsf{PbO}_2(s) + 2\mathsf{H}_2\mathsf{SO}_4(aq) \to 2\mathsf{PbSO}_4(s) + 2\mathsf{H}_2\mathsf{O}(l)$$

تُنتجُ بطاريَّةُ السيارةِ الطاقةَ الكهربائيَّةَ الضروريَّةَ لانطلاق محرِّكِها. حمضُ الكبريتيكِ، الموجودُ بشكل متأيِّن، يتمُّ استهلاكُه، بينما تتجمَّعُ كبريتاتُ الرصاص (II) بشكل مسحوقٍ أبيضَ على القَطبَين. وما أن تنطلقَ السيارةُ، حتى تنعكسَ التفاعلاتُ النصفيَّةُ، تحت تأثير الفولتيَّةِ التي ينتجُها المولِّدُ، ويعادُ إنتاجُ PbO_2 ، PbO_3 ، PbO_3 ، PbO_3 المولدةُ شحن بطاريَّةٍ ما دامتَ جميعُ المتفاعلاتِ الضروريَّةِ للتفاعلِ الإلكتروليتيِّ موجودةً، وجميعُ التفاعلاتِ قابلةً للانعكاس.



الشكل 15-9 تقومُ الخلايا القابلةُ لإعادةِ الشحنِ في بطاريَّةِ السيارةِ بإنتاج الكهرباءِ من التفاعلاتِ بينَ أكسيدِ الرصاصِ (IV)، والرصاصِ، وحمضِ الكبريتيكِ.

التحليلُ الكهربائيُّ

الطلاءُ الكهربائيُّ وإعادةُ شحنِ البطاريَّةِ مثالان على التحليلِ الكهربائيِّ. التحليلُ الكهربائيُّ. التحليلُ الكهربائيُّ electrolysis هو عمليَّةُ إمرار التيَارِ عبرَ خليَة يكونُ جَهدُ الخليَّةِ فيها سالبَا وسبَبُ حدوثَ تفاعل أكسدة واختزال والواقعُ أن الطاقةَ الكهربائيَّةَ تُستخدمُ هنا لإحداثِ تفاعل كيميائيُّ غير تلقائيٌّ. لكي يحدثَ تفاعلُ الخليَّةِ هذا يجبُ أن تكونَ الفولتيَّةُ الخارجيَّةُ (أي الطاقةُ الكهربائيَّةُ الخارجيَّةُ) أكبرَ من الجهدِ الذي يمكنُ أن ينجُهُ تفاعلُ الخليَّةِ التلقائيُّ العكسيُّ.

يكتسبُ التحليلُ الكهربائيُّ أهميَّةً صناعيَّةً كبيرةً. فهو يُستخدمُ لتنقيةِ فلرَّاتٍ كثيرةٍ من الخاماتِ، حيثُ تكونُ متَّحدةً كيميائيًّا مع موادًّ أخرى في القشرةِ الأرضيَّةِ.

التحليلُ الكهربائيُّ للماءِ

التحليلُ الكهربائيُّ للماءِ، المبيّنُ في الشكل 9-16، يؤدِّي إلى تفاعلِ الخليَّةِ الذي يتفكَّكُ خلالَه الماءُ إلى عنصريَه H_2 و O_2 . تذكَّرُ أن غازَ الهيدروجين وغازَ الأكسجين يتحدان تلقائيًّا ليكوّنا الماءَ. وهما يُستخدمان لتشغيلِ خلايا الوقودِ التي تنتجُ الكهرباءَ. لذلك تكونُ العمليَّةُ العكسيَّةُ (التحليلُ الكهربائيُّ للماء) غيرَ تلقائيَّةٍ، وتتطلَّبُ طاقةً كهربائيُّةً. التفاعلاتُ النصفيَّةُ التاليةُ تحدثُ عند الأنودِ والكاثودِ.

$$6 {\rm H_2O}(l) \rightarrow 4e^- + {\rm O_2}(g) + 4 {\rm H_3O}^+(aq)$$
 أنود: $4 {\rm H_2O}(l) + 4e^- \rightarrow 2 {\rm H_2}(g) + 4 {\rm OH}^-(aq)$ كاثود:



الشكل 9-16 تُستخدمُ طاقةُ البطاريَّةِ الكهربائيَّةُ لتفكيكِ الماءِ. يتكوَّنُ الهيدروجينُ عند الكاثودِ، والأكسجينُ عند الأنود.

إنتاجُ الألمنيومِ بالتحليلِ الكهربائيِّ

الألمنيومُ هو الفلرُّ الأكثرُ وفرةً في القشرةِ الأرضيَّةِ. وهو نسبيًّا فلرُّ نشطُّ. لذلك يوجدُ في الطبيعةِ على شكلِ أكسيدٍ في خام يُسمَّى البوكسيتَ. الألمنيومُ حاليًّا له فوائدُ جمَّةً على الصعيدِ التجاريِّ. لكنه لم يكنُ كذلك حتى اكتشاف طريقةِ استخلاصِه عامَ 1886 بفضل شارل م. هول من الولاياتِ المتحدةِ وبول هيرولت من فرنسا، بشكل متزامن ومستقل، وذلك بالتحليل الكهربائيِّ في عمليَّة تُسمِّى عمليَّة هول-هيرولت.

لا يحتوي خامُ البوكسيتِ على أكسيرِ الألمنيومِ Al_2O_3 فحسبُ، بل على أكاسيدِ الحديد والسيليكون والتيتانيوم. لذلك يجبُ أولاً فصلُ أكسيدِ الألمنيوم (الألومينا) عن المركَّباتِ الأخرى في المادَّةِ الخامِ. يتمُّ الحصولُ على الألومينا المائيَّةِ النقيَّةِ النقيَّةِ النقيَّةِ النقيائِ (Al_2O_3 • nH_2O) بمعالجةِ البوكسيتِ بهيدروكسيدِ الصوديومِ الذي يتفاعلُ مع الألومينا، لكنهُ لا يتفاعلُ مع المركَّباتِ الأخرى في الخامِ. بعد ذلك يُفصلُ محلولُ الألومينا، لكنهُ لا يتفاعلُ مع المركَّباتِ الصلبةِ، ويرسَّبُ للحصولِ على الألومينا النقيَّةِ. تُذابُ الألومينا النقيَّةُ في الكريوليتِ المصهورِ، Na_3AIF_6 عند درجةِ حرارةٍ $970^{\circ}O$. في خليَّةٍ الكروليتِ المصهورِ، ألمنيومِ إلى فلرِّ الألمنيومِ المنافِّ المنافِّ المنافِّ الخليَّةِ، الكريوليتِ والألومينا المنصهرَيْن، لذلك يترسَّبُ فلرُّ الألمنيومِ المنصهرُ إلى أسفلِ الخليَّةِ، حيث يَحْمُ المحكل دوريِّ.

يحتوي المصهورُ الإلكتروليتيُّ على عددٍ كبير من الأنواع المحتويةِ على الألمنيوم. مع العلم ِ أَن كيمياءَ التفاعلِ الكهروكيميائيِّ ليستِّ مفهومةً بشكلٍ تامٍّ. لا يزالُ العلماءُ يناقشونَ حقيقةَ الأنواع المشاركة في التفاعلاتِ النصفيَّةِ، لكن التفاعلَ العامُّ هو:

$$2\mathrm{Al_2O_3}(l) + 3\mathrm{C}(s) \rightarrow 4\mathrm{Al}(l) + 3\mathrm{CO_2}(g)$$

حيثُ الكربونُ هو الأنودُ، والفولاذُ هو الكاثودُ في الخليَّةِ.

فلرُّ الألمنيوم المُنتجُ خلالَ هذه العمليَّةِ نقيٌّ بنسبةِ 99.5%. وعمليَّةُ هول-هيرولت هذه تجعلُ إنتاجَ الألمنيوم مقبولاً اقتصاديًّا. لكنَّ هذه العمليَّة تستهلكُ الكثيرَ من الطاقةِ الكهربائيَّةِ. ونظرًا لتوفُّر هذه الطاقةِ بدولةِ الإماراتِ العربيَّةِ المَّحدةِ، يتمُّ إنتاجُ الألمنيوم بهذه الطريقة في مصنع «دوبال» (Dubal)، المبيَّن في الشكل و-17، والذي يقعُ بجبل عليِّ بإمارة دبيَّ، وتبلغُ طاقتُه الإنتاجيَّةُ السنويَّةُ قرابةَ 920 ألفَ طن للعام 2007.



الكيمياء تطبيقيا

إنتاجُ الصوديوم بالتحليل الكهربائيِّ

الصوديوم هو ذلك الفلزُّ النشطُ الذي يشكِّلُ تحضيرُه، عبرَ عمليَّةِ كيميائيَّةٍ، خطرًا. يُنتجُ الصوديومُ، اليوم، بشكل رئيس بواسطةِ التحليل الكهربائيِّ لكلوريدِ الصوديوم المصهور. تبلغُ درجة الانصهار لكلوريد الصوديوم حوالي ℃800. لكن بمزجه مع كلوريد الكالسيوم تنخفضُ درجة انصهاره إلى حوالي °600. هذا المزيجُ يتمُّ إدخاله إلى خليّة إلكتروليتيّة تسمّى خليَّةَ داون، لإنتاج فلزِّ الصوديوم. وتسمِحُ درجةُ الانصهار المنخفضةُ للخليَّةِ باستخدام كميَّةٍ أقلَّ من الطاقة الكهربائيّة.

الشكل 9-17 مصنع «دوبال» بجبل على لصنع الألمنيوم.

مراجعةُ القسم 9-3

- 1. صف خليَّة إلكتروليتيَّة.
- 2. صف عمليَّةَ الطلاءِ الكهربائيِّ.
- 3. ما الخليَّةُ القابلةُ لإعادةِ الشحنِ؟
- 4. أعطِ مثالاً على كيفيَّةِ استخدام الخلايا الإلكتروليتيَّة في الصناعة.

تفكيرٌ ناقد

5. تطبيق مفاهيم: يحتوي خامُ النحاس على فلرِّ الخارصين ِ الذي يتأكسدُ مع Cu، خلالَ عمليَّةِ التنقيةِ الإلكتروليتيَّةِ. مع ذلك، فإن أيوناتِ ²⁺ Zn لا تُختزلُ فيما بعدُ، حين تُختزلُ أيوناتُ Cu^{2+} إلى Cu عندَ الكاثودِ، للحصولِ على فلرٍّ النحاس النقيِّ. فسِّرُ كيفَ يُمكنُ لـ Zn أن يتأكسدَ مع Cu، لكن أيوناتِهما لا تُختزلُ معًا.

مراجعة الفصل 9

ملخص الفصل

- 1-9 الكيمياءُ الكهربائيَّةُ فرعٌ من الكيمياءِ يتعاملُ مع تطبيقات تفاعلات الأكسدة - اختزال المرتبطة بالكهرباء.
 - القطبُ المغمورُ في محلول إلكتروليت هو نصفُ خليَّة.
 - الأنودُ هو القطبُ الذي تحدثُ عندَه الأكسدةُ، والكاثودُ هو القطبُ الذي يحدثُ عندَه الاختزالُ.
 - تتألُّفُ الخليَّةُ من قطبَين موصولَين بسلك تنتقلُ عبرَه

المفردات

الفولتيَّة.

(236) electrode القطب

الكاثود cathode الكاثود

• جهودُ الاختزالِ القياسيَّةُ، E^0 ، تُعرضُ بشكل تفاعلاتِ E^0 نصفيَّة للاختزال. العواملُ المؤكسدةُ القويَّةُ لها قيمُ

 E^{0} موجبةً، في حين أن العواملَ المختزلةَ القويَّةَ لها قيمُ

للأكسجين والماء. إحدى أفضل الطرق لمنع التآكل هي

الإلكتروناتُ، وبقنطرةٍ ملحيَّةٍ (أو حاجز مساميٍّ) تنتقلُ

تُنتجُ فيها التفاعلاتُ الكيميائيَّةُ طاقةً كهربائيَّةً، أو يُنتجُ

• الخليَّةُ الكهروكيميائيَّةُ نظامٌ من أقطابِ والكتروليتاتِ

عبرَها الأيوناتُ لوزن الشحنةِ.

فيها التيّارُ الكهربائيُّ تغيُّرًا كيميائيًّا.

• قيمةٌ خلية E^0 للخليَّةِ الفولتيَّةِ موجبةٌ.

استخدامُ الحمايةِ الكاثوديَّةِ.

الألمنيوم، تنقيةُ الفلرّاتِ.

• يحدثُ التآكلُ (الصدأ) عندما يتعرَّضُ الحديدُ

نصف خليّة (236) half-cell

(236) anode الأنود

• الخليَّةُ الفولتيَّةُ، وتسمّى أيضًا الخليَّةُ الجلفانيَّةُ، تستخدمُ تفاعلَ الأكسدة - اختزال التلقائيُّ لإنتاج الطاقة الكهربائيَّةِ. البطارياتُ وخلايا الوقودِ أمثلةٌ على الخلايا

الكيمياءُ الكهربائيَّةُ والكهربائيَّةُ (235) electrochemistry

- خلايا الوقودِ خلايا فولتيَّةٌ يتمُّ فيها تزويدُ المتفاعلاتِ وإزالةُ النواتج باستمرار.
- يجبُ قياسُ فرق الجهدِ عبرَ خليَّةِ كاملةٍ، لأن من غير الممكن حدوث انتقال إلكترونات إلاًّ إذا تمَّ توصيلُ الأنودِ بالكاثودِ ليكوِّنا دارةً كاملةً. هكذا يُقاسُ جهدُ القطبِ القياسيُّ لنصفِ خليَّة بالنسبة إلى قطبِ الهيدروجين ِ القياسيِّ SHE.

المضردات

(238) voltaic cell الخليَّةُ الفولتيَّةُ الجهدُ الكهربائيُّ electric potential (242)

جهد الاختزال reduction potential جهد الاختزال

جهد القطب electrode potential جهد القطب

جهد القطبِ القياسيُّ (243) standard electrode potential

الخلايا الإلكتروليتيَّةِ، هي: الطلاءُ الكهربائيُّ للأسطح

المعدنيَّةِ، البطاريّاتُ القابلةُ لإعادةِ الشحن، إنتاجُ

- الخلايا الإلكتروليتيَّةُ هي خلايا تزوَّدُ بطاقةٍ كهربائيَّةٍ من مصدر خارجيٍّ، تحدثُ تفاعلاً غيرَ تلقائيٍّ.
 - قيمةُ خليةً للخليَّةِ الإلكتروليتيَّةِ سالبةً.

الخليَّةُ الإلكتروليتيَّةُ electrolytic cell (247)

• للتحليلُ الكهربائيِّ تأثيرٌ اقتصاديٌّ كبيرٌ. تطبيقاتُ

المضردات

الطلاءُ الكهربائيُّ electroplating

التحليلُ الكهربائيُّ electrolysis (250)

9 الفصل (252)

- ج. كلا الفلرَّيْن، Zn أو Au يستطيعان اختزالَ الأيوناتِ
- د. لا يستطيعُ أيُّ من الفلرَّيْن Zn و Au اختزالَ الأيوناتِ
 - Ag⁺ عندَما يتمُّ طلاءُ فلرِّ معين بفلرِّ الفضَّةِ، فإن
 6. عندَما يتمُّ طلاءُ فلرِّ معين بفلرِّ الفضَّةِ، فإن أ. يتأكسدُ عند الأنودِ. ج. يتأكسدُ عند الكاثودِ. ب. يُختزلُ عند الأنودِ. د. يُختزلُ عند الكاثودِ.
 - 7. أيُّ فلرِّ يوفِّرُ لجسر حديديِّ أفضلَ حمايةٍ كاثوديَّةٍ من التآكل؟

cu .ج

Au .i

د. Mg

ب. Sn

مراجعة المفاهيم

- ${\rm SZn}^{2+}(aq) + 2e^- \to {\rm Zn}(s)$ ما القطبُ في نصفِ الخليَّةِ .8 وهل التفاعلُ النصفيُّ هذا هو تفاعلٌ أنوديٌّ أم تفاعلٌ کاثودیؓ؟
 - 9. ما دورُ الحاجز المساميُّ؟
 - 10. اكتب التفاعل النهائي وترمير الخليَّة لكلِّ من أزواج أنصافِ الخلايا التاليةِ. افترضْ أن أولَ نصفِ خليَّةٍ مُعطى في كلِّ زوج هو نصفُ الخليَّةِ الأنوديُّ.

 Ag^{+}/Ag Co^{2+}/Co .i

 Au^{3+}/Au ، Zn^{2+}/Zn . ب.

 Hg^{2+}/Hg ، K^{+}/K .

- 11. صف مكونات خليَّة كهروكيميائيَّة وكيف تتحرَّك الشحنة الشعنة الشعنة الكهربائيَّةُ عبرَ هذه المكوّناتِ.
 - 12. صف خليّة فولتيّة، وهات مثالين عليها.
- 13. ما الميزةُ الأساسيَّةُ لخليةِ الوقودِ على البطارياتِ في توليدِ الطاقة الكهربائيَّةِ؟
 - 14. فسِّر لماذا يعُدُّ التآكلُ خليَّةُ فولتيَّةً؟
 - 15. ناقش فوائد طرق منع التآكل ومساوئها.
- 16. أيُّ تفاعل نصفيٍّ هو أكثرُ احتمالاً لأن يكونَ تفاعلَ أكسدةٍ: تفاعلُ له جهدُ اختزال قياسيٌّ من 0.42 V-، أم تفاعلُ له جهدُ اختزال قياسيٌّ من V 42.4+؟
- 17. لماذا تُسمّى بطارياتُ الخليَّةِ الجافَّةِ بالخلايا الجافَّةِ، رغمَ أنَّ كيمياءَ هذه البطاريّاتِ تتضمَّنُ الماءَ؟

اختبارٌ من متعدّد

1. القطبُ الذي يحدثُ عندَه اختزالٌ هو

ج. إما الأنودُ وإما الكاثودُ.

أ. الأنودُ.

د. الخليَّةُ النصفيَّةُ.

ب. الكاثودُ.

2. ارجع إلى جدول جهود الاختزال القياسيَّة في الأسفل. تحتوى خليَّةً فولتيَّةً على لوح من فلزِّ الخارصين في محلول من أيوناتِ الخارصينِ، في وأحدةٍ من الخلايا النصفيَّةِ. في الخليَّةِ النصفيَّةِ الأخرى يوجدُ لوحٌ من فلرِّ القصدير في محلول من أيوناتِ القصديرِ. عندَما تعملُ هذه الخليَّةُ

أ. يتأكسدُ Sn و يُختزلُ 'Zn-2.

ب. يُختزلُ Sn و يتأكسدُ +Zn²⁺.

 Sn^{2+} و يُختزلُ Zn.

د. يُختزلُ *Sn²⁺ ويتأكسدُ Zn.

 عندما يُعادُ شحنُ خليَّةِ قابلةِ لإعادةِ الشحن، تعملُ الخليَّةُ كخلتَّة

ج. فولتيَّةِ.

أ. وقود.

د. قلويَّةِ.

ب. إلكتروليتيَّةٍ.

4. ارجع إلى جدول جهود الاختزال القياسيَّة في الأسفل. $.-0.60~{
m V}$ هو SnlSn $^{2+}$ llCr $^{3+}$ lCr هو Lesine هو الجهدُ القياسيُّ للخليَّة ما جهد الاختزال القياسي للقطب Cr3+/Cr

-0.88 V .₹

+0.88 V .i

-0.74 V

ى. +0.74 V+

جهدُ الاختزالِ القياسيِّ،	
بالفولت) $E^{ heta}$	تفاعلُ نصفِ الخليَّةِ
+1.50	$Au^{3+} + 3e^- \rightleftharpoons Au$
+0.34	$Cu^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons Cu$
-0.41	$Fe^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons Fe$
-0.14	$\operatorname{Sn}^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons \operatorname{Sn}$
-0.76	$\operatorname{Zn}^{2+} + 2e^{-} \rightleftharpoons \operatorname{Zn}$
-2.37	$Mg^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Mg$

5. ارجع إلى جدول جهود الاختزال القياسيَّة في الأعلى. أيُّ الفلرَّين: Zn أم Au يمكنُ أن يختزلَ الأيوناتِ Sn^{2+} إلى الفلرِّ Sn، عندما يوضعُ في المحلول المائيِّ لأيوناتِ +Sn²+ Zn .i

د. Au

مراجعةُ الفصل 9

- 18.أ. فسِّرِ المقصودَ بفرق الجهدِ بين قطبَين في خليَّةٍ فولتيَّةٍ.
 ب. كيفَ يقاسُ فرقُ الجهدِ؟ ما الوحداتُ المستخدمةُ؟
- 19. يعيَّنُ لقطبِ الهيدروجين القياسيِّ جهدُ قطبٍ من V 0.00. فسِّرٌ لماذا عُيِّتَتَ هذه الفولتيَّةُ؟
- 20. أ. ما المعلومةُ التي يوفِّرُها جهدُ الاختزال القياسيُّ لنصفِ خليَّة معيَّن؟
- ب. علامَ تشيرُ قيمةُ جهدِ الاختزالِ النسبيَّةُ لنصفِ تفاعلٍ معيَّن حولَ ميلِ التفاعلِ إلى الأكسدةِ والاختزال؟
 - ك. ماذا تلاحظُ عندما تبدأُ الخليَّةُ التاليةُ بالعملِ Ba(s) | Ba $^{2+}(aq)$ | Sn $^{2+}(aq)$ | Sn(s)
 - 22. أيُّ تفاعل بحدثُ عندَ الكاثودِ في عمليَّةِ تحليل كهربائيٍّ؟
 - 23. فسر للذا لا يمكن استخدام الماء في الخليَّة الإلكتروليتيَّة خلال إنتاج الألمنيوم.
 - 24. احسبَ فولتيَّةَ الخليَّةِ التي يكونُ فيها التفاعلُ النهائيُّ هو التحليلُ الكهربائيُّ لمحلول كلوريدِ الكادميوم إلى عناصرِه.
 - 25. وفقًا للبياناتِ الكهروكيميائيَّةِ هل يمكنُ طلاءُ جسم من فلرِّ الخارصين بـ Ni ، باستخدام محلول نيتراتِ النيكلِ؟ فسرِّ ذلك.
 - 26. ميِّز بين الخليَّةِ الفولتيَّةِ والخليَّةِ الإلكتروليتيَّةِ من حيثُ طبيعةُ التفاعل النهائيِّ.
 - 27. أ. ما الطلاءُ الكهربائيُّ؟
 - ب. حدِّدُ هويَّةَ الأنودِ والكاثودِ في مثل ِهذه العمليَّةِ.

مسائل

- 28. حدِّدُ لكلِّ من أزواج أنصاف الخلايا التالية، التفاعلَ النهائيَّ الذي يحدثُ تلقائيًّا:
 - Na⁺/Na ،Ni²⁺/Ni .i
 - F_2/F^- , S/H_2S .
 - $Br_2/Br^- \cdot Cr^{3+}/Cr$.7
 - MnO_4^-/Mn^{2+} ، Co^{2+}/Co . .
 - .29 حدِّدٌ قيمةً E^0 للخلايا الواردةِ في التمرينِ السابق.
- افرضُ أن كيميائيِّين اختاروا أن يكونَ نصفُّ الخليَّةِ $I_2 + 2e^- \to 2I^-$ هو القطبُ القياسيُّ، وعيَّنوا له جهدًا قيمتُه صفرٌ فولت.
 - اً. كم ستكونٌ قيمةً E^0 لنصف الخليَّةِ ${\rm SBr}_2 + 2e^- \to 2{\rm Br}^-$

- ب. كم ستكونٌ قيمة E^0 لنصفِ الخليَّةِ $\mathrm{Al}^{3+} + 3e^- \rightarrow \mathrm{Al}$
- ج. كم سيكونُ التغيُّرُ الملاحظُ فِي قيمةِ E^0 للتفاعلِ الذي يتضمَّنُ $\operatorname{Br}_2+\Gamma$ ، إذا كانَ نصفُ الخليَّةِ I_2 هو القياسيُّ؟
- المتوقَّعُ AgNO $_3$ إذا غُمرَ لوحٌ من Ni في معلول من E^0 فما المتوقَّعُ أن يحدثَ؟ علِّلٌ ذلك، مستخدمًا قيمَ E^0 والمعادلاتِ.

مراجعة متنوعة

- 32. توقَّعٌ إِن كَانَ كُلُّ مِن التفاعلاتِ التاليةِ سيحدثُ تلقائيًّا، كما هو مكتوبُّ، وذلك بتحديدِ قيمةِ E^0 لجهدِ التفاعلِ. اكتب وزنِ المعادلةَ العامَّةَ، لكلِّ تفاعل يحدثُ تلقائيًّا.
 - $Mg + Sn^{2+} \rightarrow .1$
 - $K + Al^{3+} \rightarrow .$
 - $Li^+ + Zn \rightarrow \cdot \tau$
 - $Cu + Cl_2 \rightarrow ...$
- 33. لماذا يمكنُ أن تكونَ البطاريّاتُ القلويَّةُ أصغرَ من خلايا الخارصين الكربونِ الجافَّةِ؟
- 34 ارسم خليَّةً فولتيَّةً تتألَّفُ من نصفَين هما: Ag في ارسم خليَّةً فولتيَّةً تتألَّفُ من نصفَين هما: AgNO $_3$ و NiSO $_4$ في Ni AgNO $_5$ الاتجاهات التي تتحرَّكُ فيها الإلكتروناتُ والأيوناتُ على الرسم.
 - من $\mathrm{Sn}(\mathrm{NO}_3)_2$ هل يمكنُ تخزينُ محلول من $\mathrm{Sn}(\mathrm{NO}_3)_2$ هل يمكنُ تخزينُ محلول من الألمنيوم؟ فسّرٌ ذلك، مستخدمًا قيمَ E^0 .
- 36. خليَّةُ فولتيَّةُ مكوَّنةٌ من قطبٍ من الكادميوم في محلول من ZnSO₄. وقطبٍ من الخارصين في محلول من ZnSO₄.
 - أ. أيُّهما الكاثودُ وأيُّهما الأنودُ؟
 - ب. في أيِّ اتجامٍ تتحرَّكُ الإلكتروناتُ؟
- ج. اكتبِ المعادلاتِ الموزونةَ للتفاعلَيْنِ النصفيَّيْن، واكتبِ المعادلةَ النهائيَّةَ للتفاعل.
- 37. هل يصلحُ القطبان التاليان لصناعةِ بطاريةٍ جيّدةٍ؟ علّلَ ذلك.
 - $Cd \rightarrow Cd^{2+} + 2e^{-}$
 - $Fe \rightarrow Fe^{2+} + 2e^{-}$

بحثٌ وكتابة

- 45. اذهب إلى المكتبة وتعرّف الطلاء الكهربائي في الصناعة. ما الفلرّاتُ الرئيسةُ الثلاثةُ المستخدمةُ في الطلاءِ؟ كم طتًا متريًّا يستخدمُ من كلِّ منها للطلاءِ الكهربائيِّ كلَّ سنةٍ في العالم؟ واكتب تقريرًا عن ذلك.
- 46. ابحث في أنواع البطاريّات المصمَّمة للسيارات الكهربائيّة. اكتب تقريرًا عن فوائد هذه الأنواع من البطاريّات ومساوئها.

تقويمٌ بديل

- 47. أداء: قمّ بجردة للبطاريات المستخدمة في منزلك. جد الفولتيَّةَ التي زوِّدَت بها كلُّ بطاريَّةٍ، وكذلك التفاعلَ الكيميائيَّ الكهربائيَّ المستخدمَ في كلِّ منها. اقترحَ سبب استخدام هذا التفاعل الكهروكيميائيِّ بالتحديدِ، في كلِّ حالة.
- 48. إذا حصل تلامسٌ بين حشوةٍ فضّيَّة لسنِّ أحد الأشخاص وبقيَّة ورقة ألمنيوم على حبَّة سكاكر، يعملُ اللعابُ كإلكتروليتٍ وتتشكُّلُ خليَّةً كهروكيميائيَّةُ تنتجُ لمعةَ ألم خفيفةً. فسِّرْ ما يحدثُ مستخدمًا تفاعلاتِ أنصافِ E^0 الخلايا وقيم

مشروعٌ علميٌّ

49. استقصاء جودة البطاريّات التجاريّة الموجودة في الأسواق.

- 38. أ. ماذا سيحدث إذا استخدمت ملعقة من الألمنيوم لتحريك محلول من وZn(NO3) لتحريك
- ب. هل يمكنُ استخدامُ لوح من Zn لتحريكِ محلولٍ من E^0 فسِّرٌ ذلك، مستخدمًا قيم $\mathrm{Al}(\mathrm{NO}_3)_3$
 - 39. اكتب تفاعلات كلِّ من الأنود والكاثود لكلِّ من أنواع البطاريّاتِ التاليةِ؟
 - أ. كربون-خارصين
 - ب. قلويَّة
 - ج. زئبق
 - 40. أ. لماذا تكون بعض جهود الاختزال القياسيَّة موجبةً وبعضها سالبًا؟
 - ب. قارن قيمة E^0 لفلر مع نشاطيَّتِه.

تفكيرٌ ناقد

- 41. تطبيقُ نماذج: وضِّحْ كيفَ جُمعَتْ كيمياءُ الأكسدةِ والاختزال لكلتا الخليَّتين، الفولتيَّةِ والإلكتروليتيَّة، في كيمياء الخلايا القابلة لإعادة الشحن.
- 42. تطبيقُ أفكار: في المركم الرصاصيّ، مثل بطاريّة سيارتِك، يمكنُ تحديدُ درجةِ تفريغ البطاريَّةِ بأن تُقاسَ كثافة سائل البطاريّة. وضِّح كيف يمكن ذلك.
- 43. تطبيقُ أفكار: في بطارياتِ المركم الرصاصيِّ، لا يمكنُ إعادةُ شحن البطاريَّةِ بشكل غير محدودٍ، علِّلُ ذلك.
 - 44. تفسيرُ صور بيانية: في الأسفل صورةٌ لخليَّة فولتيَّة. حدِّدَ هويَّةَ المادَّةِ التي تتأكسدُ إذا سُمحَ للتيار بأن يمرَّ،



الوحدة

الكيمياء العضوية والنووية

الفصول

- 10 الكربونُ والهيدروكربوناتُ
 - 11 مركّباتُ عضويّة أخرى
 - 12 الكيمياءُ النوويَّةُ



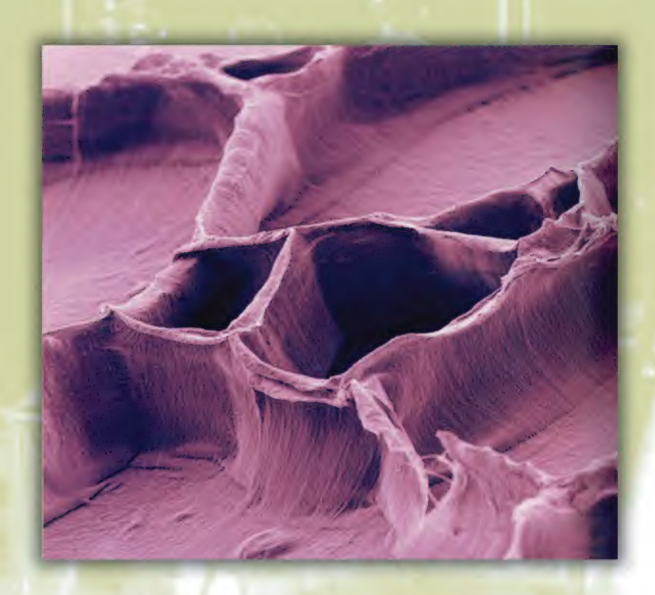
والقرآنُ منهلاً للعلم

لا يزالُ الإنسانُ منذُ نزولُ القرآنِ الكريم على رسولِ اللهِ (ص)، يكتشفُ عجائب القرآنِ وإعجازَه العلميَّ على مر العصور. وبعد أن توصَّلَ الإنسانُ علميًّا إلى بعض من حقائق الكونِ حولَ حركة كلِّ شيء في الوجود، أدرك أن القرآن الكريم قد أشارَ إليها في آياتِه البينات، كقوله تعالى: «لا الشَّسُ ينْبغي لَها أَنْ تُدْرِكَ الْقَمَرَ ولا الليلُ يَسْبَحُونَ» سَابِقُ النَّهارِ وَكُلُّ في فَلَكِ يَسْبَحُونَ» سورة يس، آية 40.



الفصل 10

الكربون والهيدروكربونات



nanotubes هي عبارةً عن أسطواناتٍ جوفاء من الكربون النقيّ، سمكُها أرفعُ بآلافِ المرّاتِ من شعرةِ الإنسانِ، وأقوى بعشراتِ المرّات من الفولاذِ الماثلِ لها بالوزن.

وجود الكربون وأهميته

يتواجدُ الكربونُ في الطبيعةِ إما كعنصرِ منفردٍ، أو متَّحدًا في مركَّباتٍ. وعلى الرغم من أن الكربونَ يُصتَّفُ العنصرَ 17 من حيثُ ترتيبُ العناصرِ بحسبِ كتاتِها في القشرةِ الأرضيَّةِ، فإنَّه متوافرُ بكميّاتٍ ضخمةٍ أيضًا لوجودِهِ في جميع الكائناتِ الحيَّةِ. فهو موجودُ في أنسجةِ الجسم، وفي الغذاءِ الذي نتناولُه، وفي الوقودِ الشائعِ الاستعمال كالفحم والبترول والغازِ الطبيعيِّ والخشبِ.

التركيبُ البنائيُّ للكربونِ وروابطُه

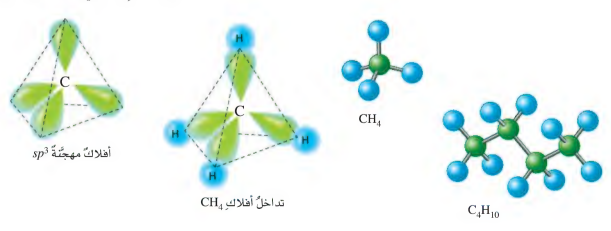
للكربون العنصرِ الأوَّلِ في المجموعةِ 14 خصائصٌ لافلرَّيَّةً. ولذرَّتِهِ في حالتِها العاديَّةِ (الأرضيَّةِ) الترتيبُ الإلكترونيُّ $1s^2 2s^2 2p^2$. يرتبطُ الإلكترونان في 1s بقوَّةٍ إلى النواةِ، ويكونُ الإلكترونان في 2s والإلكترونان في 2p إلكتروناتِ تكافؤٍ. لذرَّاتِ الكربونِ ميلُ قويُّ إلى المشاركةِ في الإلكتروناتِ وتكوين روابطُ تساهميَّةٍ.

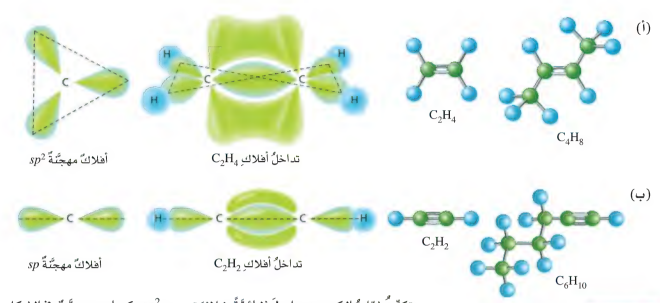
وكما تعلمَّتَ سابقًا، فإن بالإمكانَ استخدامَ التهجينِ لتوضيحِ الطريقةِ التي تترابطُ فيها معظمُ المركَّباتِ الكربونيَّةِ والوصول إلى شكلِها الهندسيِّ. فذرَّاتُ الكربونِ التي تكوِّنُ أربعةَ روابطُ أحاديَّةٍ لها أربعةُ أفلاكِ sp^3 . تتَّجهُ هذه الأفلاكُ نحوَ الزوايا الأربع في رباعيِّ الأوجهِ المنتظم، كما هو مبيَّنُ في الشكل 10-1. ينتجُ عن ذلك الشكلُ رباعيُّ الأوجهِ للميثانِ، CH_3 ، والنمطِ المتعرِّجِ (M_4) في الجزيئاتِ المكوَّنةِ من ذرّاتِ كربونٍ متعدِّدةِ الروابطِ الأحاديَّةِ مثل، C_4H_{10} .

مؤشّراتُ الأداءِ

- ا يربطُ بينَ قدرةِ ذرَّةِ الكربونِ لتكوين روابط تساهميَّة وتركيبِها الإلكترونيُّ والأفلاكِ المهجِّنةِ.
 - ت يتعرَّفُ الصورَ التآصليَّةَ للكربونِ واختلافَ تراكيبِها البنائيَّةِ.
- يفسِّرُ تأثيرَ اختلافِ التراكيبِ البنائيَّةِ للصورِ التآصليَّةِ للكربونِ على خصائصِها.

الشكل 1-10 تُظهرُ نماذجُ الأفلاكِ العلاقةَ بين اتّجاهِ أفلاكِ sp^3 المهجّنةِ والشكل الهندسيِّ لـ C_4H_{10} و C_4H_{10}





مهجَّنةِ تقع في المستوى نفسه. يُظهرُ نموذجُ تداخل أفلاك C2H4 اتِّجاهَ أفلاك المهجَّنةِ في الجزيئاتِ المحتويةِ sp^2 $.C_{4}H_{8}$ على رابطة ثنائيَّة مثل $.C_{2}H_{4}$ ، و (ب) يُظهرُ تداخلُ أفلاكِ $\mathrm{C_2H_2}$ اتجاهَ أفلاك sp المهجّنةِ في الجزيئاتِ المحتوية على رابطة ثلاثيّة، مثل $.C_{6}H_{10}$ و $.C_{2}H_{2}$

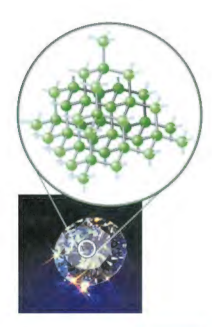
تكوِّنُ ذرّاتُ الكربون روابطَ ثنائيَّةً خلالَ تهجين sp²، كما هو مبيَّنُ في الشكل الشكل 2-10 (أ) ثلاثةُ أفلاكِ 2p² 2-10(أ). وعندَما تكونُ ذرّاتُ الكربونِ روابطَ ثنائيَّةً تقعُ أفلاكُ sp² المهجَّنةُ لذرّتَي الكربون في المستوى نفسِه، كما هو مبيَّنُ في نموذج تداخل أفلاكِ الإيثين، C_2H_4 . ولما كانتُ ذرّاتُ الهيدروجين لـ ${
m C}_2{
m H}_4$ مرتبطةً هي الأخرى مع أفلاكِ الكربون ${
m s}p^2$ فإن C_4H_8 و C_2H_4 و الأبعادِ لـ الماذجُ ثلاثيَّةُ الأبعادِ لـ المستوى نفسِه. تبيِّنُ النماذجُ ثلاثيَّةُ الأبعادِ لـ ترتيبَ الجزيئاتِ المحتويةِ على روابطِ الكربون-الكربون الثنائيَّةِ. تكونُ روابطُ الكربونِ الثلاثيَّةُ خطِّيَّة، بسببِ الترتيبِ الخطِّيِّ لأفلاكِ sp المهجَّنةِ، كما

هو مبيَّنٌ في الشكل 10-2(ب). يمكنُ ملاحظةُ ذلك في نموذج تداخل أفلاكِ الإيثاين، يُظهِرُ نموذجا C_2H_2 و C_6H_{10} الثلاثيّا الأبعادِ ترتيبَ الجزيئاتِ المحتويةِ على C_2H_2 روابطِ الكربون-الكربونِ الثلاثيَّةِ.



تتواجدٌ بعضٌ العناصرِ على عدَّةِ صورِ في الطبيعةِ، تتشابهُ في خصائصِها الكيميائيَّةِ وتختلف في خصائصِها الفيزيائيَّةِ، وتُعرف هذه الظاهرة بالتآصل. ويظهرُ الكربونُ بصور صلبة تآصليَّة متعدِّدة تتميَّرُ بخصائص مختلفة. فالماسُ diamond صورةُ صلبةُ بلُّوريَّةٌ عديمةُ اللونِ من صور الكربونِ. والجرافيتُ graphite مادَّةٌ بلُّوريَّةٌ سوداءُ هشَّةٌ ناعمةُ الملمس موصّلةُ للكهرباءِ. والفوليرينُ fullerene مادةٌ صلبةٌ ذاتُ لونِ داكن مكوّنةُ من ذرّات كربونٍ مرتّبةٍ بشكل أقفاص كرويّةٍ.

الماسُ أصلبُ مادَّةٍ معروفةٍ، وأكثرُ أشكالِ الكربونِ كثافةً. تفوقُ كثافةُ الماس كثافةَ الماءِ بثلاثِ مرّاتٍ ونصفٍ. وللماسِ أيضًا درجةُ انصهارِ مرتفعةُ جدًّا (أكثرَ من \sim 3500). يمكنُ تفسيرُ خصائص الماس هذه من خلال تركيبه البنائيِّ. يبيِّنُ النموذجُ في الشكل 3-10 ذرّات كربون في الماس مرتبطة تساهميًّا بشكل شبكةٍ. ترتبط كلُّ ذرّة كربون بأربع ذرّاتِ كربونٍ في شكل رباعيِّ الأوجهِ. وقد قيسَتِ المسافةُ بين أنويةِ ذرّاتِ الكربونِ في هذا



الشكل 10-3 تتكدَّسُ ذرّاتُ الكربونِ في الماس بشدَّة بعضُها فوق بعض، لأَنْ كلَّ ذرَّةِ كربونِ مرتبطة بأربعِ ذرّاتِ كربونِ ذاتِ شكل رباعيِّ الأوجهِ. الشكلِ فكانَتَ pm 154. وبسبب صلابة الماسِ الخارقة ودرجة انصهارِه المرتفعة، انحصرَتِ الاستخداماتُ الصناعيَّةُ للماسِ في مجالاتِ قطع المعادنِ والموادِّ الصلبةِ الأخرى، وحفرِها وتنعيمِها.

ومن الخصائص المهمَّة الأخرى للماس قدرتُه على توصيل الحرارة. فبلُّورةُ الماس توصيلُ الحرارة في الفضَّة أو النحاس توصِّلُ الحرارة بسرعة تفوقُ بخمسة أمثال سرعة انتقال الحرارة في الفضَّة أو النحاس اللذين يُعدّان من أفضل الموصِّلاتِ الفلرِّيَّة. يتمُّ التوصيلُ الحراريُّ في الماس عن طريق انتقال طاقة الاهتزاز من ذرّة كربون إلى أخرى. وتتمُّ هذه العمليَّة في بلُّورة الماس بكفاءة عالية جدًّا لصغر كتلة ذرّاتِ الكربون، ولأن القوى التي تربطُ بين الذرّاتِ شديدة وتتمكَّنُ بسهولة من نقل الحركة الاهتزازيَّة خلال الذرّاتِ. من ناحية أخرى فإن الماسَ لا يوصِّلُ الكهرباء، على عكس بقيَّة الفلرِّات، ويُعزى ذلك إلى انشغال الكتروناتِ التكافؤ كافَّة في تكوين روابط تساهميَّة متموضعة. وبذلك لا يتمكَّنُ أيُّ من الإلكتروناتِ من الابتعاد.

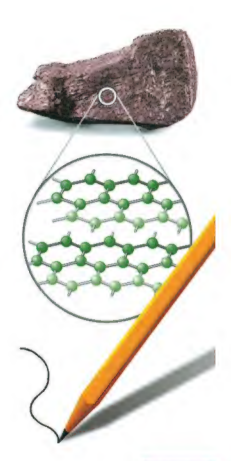
الجرافيت

يمتازُ الجرافيتُ بنعومتِه وهشاشتِه، مثلما يمتازُ الماسُ بصلابتِه وقوَّتِه. ولشدَّةِ نعومةِ الجرافيتِ يكونُ انزلاقيًّا ويتفنَّتُ بسهولةٍ. وتُفسَّرُ هاتان الخاصَّتانِ من خلال التركيبِ البنائيِّ للجرافيتِ. تترتَّبُ ذرّاتُ الكربون في الجرافيتِ بشكل طبقاتٍ تكوِّنُ صفائحَ رقيقةً سداسيَّةً. لاحظِ النموذجَ في الشكل 10-4.

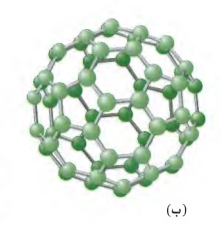
وتبلعُ المسافةُ بين أنويةِ ذرّاتِ الكربونِ المتجاورةِ في الطبقةِ 142 pm. هذه المسافةُ تقلُّ عن المسافةِ الموجودةِ بين أنويةِ ذرّاتِ الكربونِ المتجاورةِ في الماس. من ناحيةٍ أخرى تبلغُ المسافةُ بين ذرّاتِ الطبقاتِ المتجاورةِ pm. 335 وبالنظرِ إلى ارتفاعِ متوسِّطِ المسافةِ بين ذرّاتِ الكربونِ في الجرافيتِ عما هي عليه في الماس، يتَّصفُ الجرافيتُ بكثافةٍ أقلَّ.

كذلك، تتباعدُ طبقاتُ ذرّاتِ الكربونِ في الجرافيتِ كثيرًا مما يجعلُ ترابطَها بروابطَ تساهميُّةٍ أمرًا صعبًا، وتربطُ بين الطبقاتِ عادةً قوى تشنُّتِ لندنَ الضعيفةُ فقط. وبذلك تصبحُ الطبقاتُ عُرضةً للانزلاق بعضُها فوق بعض. وبسببِ خاصّةِ الانزلاق هذه، يُستخدمُ الجرافيتُ للتشحيم، وفي صناعةِ أقلام الرصاص.

ترتبطُ كلُّ ذرّةِ كربون داخلَ كلِّ طبقة بثلاثِ ذرّاتِ كربون فقط مما يؤدّي إلى وجودِ الكتروناتِ غير متموضعة فيكونُ الجرافيتُ موصِّلاً جيِّدًا للكهرباءِ لأن الإلكتروناتِ غير المتموضعة فيه تتحرَّكُ بحريَّةٍ خلالَ كلِّ طبقة من طبقاتِهِ. ويشبهُ الجرافيتُ الماسَ من ناحية درجة انصهارِه المرتفعة التي تبلغُ °3652. يُعزى ذلك إلى التركيب البنائيِّ النائيِّ الناتج عن الإلكتروناتِ غير المتموضعة والذي يُشكِّلُ شبكةً قويَّةً من الروابط التساهميَّة. ومن الاستخداماتِ الأخرى للجرافيتِ تصنيعُ أليافِ الجرافيتِ التي تكونُ أقوى وأصلبَ من الفولاذِ ولكن أقلَّ كثافةً. أدَّتَ قوَّةُ أليافِ الجرافيتِ وخفَّةُ وذنِها إلى استخدامها في إنتاج الأدواتِ الرياضيَّةِ، وفي صناعةِ هياكل الطائراتِ.



الشكل 10-4 لاحظ المسافات بين صفائح مادَّة الجرافيت في نموذج الكرات والعيدان. يترك قلم الرصاص أثرًا في الورق، لأن الطبقات المتجاورة يمكن أن ينزلق بعضها فوق بعض.





الشكل 5-10 (أ) بكمنستر فوليرين اسمٌ يعودُ إلى بكمنستر فولر، الرجل الذي صمَّم قبَّةَ الجيوديسك التي تظهر أ هنا في الصورةِ. (ب) يشبهُ التركيبُ البنائيُّ لبكمنستر فوليرين الشكلَ النمطيُّ لكرةِ القدم (ج).

الفوليرينات

في منتصف الثمانينيّاتِ من القرنِ الماضي، اكتُشف نوعٌ جديدٌ من الصور التآصليَّةِ للكربون. ومُنْحَتُ عامَ 1996 جائزةٌ نوبل لكلِّ من ريتشارد سمولي وروبرت كيرل، وهوارد كاروتو، وهم قادة الفِرَق التي اكتشفَت هذا المركَّب.

(ج)

والفوليرينُ fullerene جزءً من «السناج» الذي يتكوَّنُ لدى احتراق الموادِّ المحتوية على الكربون مع كميَّةٍ محدَّدةٍ من الأكسجين. والتركيبُ البنائيُّ للفوليرين يتألُّفُ من ذرّاتِ كربونِ تشكِّلُ أقفاصًا شبهَ كرويَّةٍ. وأكثرُ الأشكالِ استقرارًا هو C_{60} الذي تشاهدُه ي الشكل 5-10. يتكوَّنُ \mathbf{C}_{60} من $\mathbf{60}$ ذرّة كربونٍ مرتَّبةً بشكل حلقاتٍ مترابطةٍ من خمس \mathbf{c}_{60} أو ستِّ ذرّات.

وبسبب تشابه الفوليرين مع قبَّة الجيوديسك، أطلق ريتشارد سمولى وجماعتُه اسم «بكمنستر فوليرين» على C₆₀ نسبةً إلى المهندس المعماريِّ الذي صمَّمَ هذه القبَّة. وتسمّى عمومًا بقيَّةُ عائلةِ أقفاص ذرّاتِ الكربونِ، التي تشتملُ على مدى واسع من عددِ الذرّاتِ، بالفوليريناتِ. ولتشابهِ \mathbf{C}_{60} مع تصميم كرةِ القدم، عُرفَ \mathbf{C}_{60} أيضًا باسم «كرة باكي» Bucky ball. ويحاولُ العلماءُ اليومَ إيجادَ استخداماتِ عمليَّةِ لهذه المركَّباتِ.

مراجعةُ القسم 1-10

- 1. ما الذي يجعلُ الكربونَ من العناصر المهمَّة في دراسة الكيمياء؟
- 2. ما نوعُ الفلكِ المهجَّن الموجودِ في الرابطةِ الثنائيَّةِ للكربون؟ وفي الرابطة الثلاثيَّة للكربون؟
- 3. ما العلاقةُ بينَ التركيبِ البنائيِّ للجرافيتِ وبين خصائصِه واستخداماته؟
- ما أوجهُ الشبهِ والاختلافِ بينَ التراكيبِ البنائيَّةِ المختلفةِ للفوليرينات؟

المركباتُ العضويَّةُ

تحتوي جميعُ المركَّباتِ العضويَّةِ على ذرّاتِ كربونٍ، علمًا أن المركَّباتِ المحتويةَ على كربونِ ليستَ كلَّها مركِّباتٍ عضويَّةً، فهنالك استثناءاتُ، مثلُ CO₂ ،CO ،Na₂CO₃ التي تُعدُّ مركَّباتٍ غيرَ عضويَّةٍ . المركَّباتُ العضويَّةُ organic compounds تُعرَّفُ على أنها مركَّبات تحتوي على الكربونِ ومرتبطةُ تساهميًا، ما عدا الكربوناتِ وأكاسيدَ الكربونِ. يُظهرُ الشكلُ 10-6 موادَّ شائعةً تحتوى على مركَّباتٍ عضويَّةٍ.

ترابطُ الكربونِ وتنتُّوعُ المركَّباتِ العضويَّةِ

إن سببَ تنوُّع المركباتِ العضويَّةِ ناتجُ عن تفرُّدِ بنيةِ ذرَّةِ الكربونِ وترابطِها. إذ يسمحُ التركيبُ الإلكترونيُّ لذرَّةِ الكربونِ بأن ترتبط بمثيلاتِها من الذرّاتِ، مكوِّنةً سلاسلَ أو حلقاتٍ، وأن ترتبط ساهميًّا بذرّاتِ عناصر أخرى، كما تسمحُ لها بأن ترتبط بمثيلاتِها، وبذرّاتِ عناصر أخرى، في ترتيباتٍ مختلفةٍ.

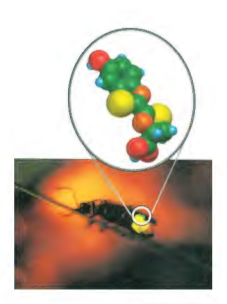
القسم 10-2

مؤشّراتُ الأداءِ

- يفسِّرٌ كيف تؤدّي بنيةٌ الكربون
 وترابطُه إلى تتوع المركبات العضويَّة
 وعددِها الهائل.
 - يفسِّرُ أهميَّةَ الصيغِ البنائيَّةِ
 والجزيئيَّةِ
 - يقارن بين الأيزومرات الهندسيَّة والأيزومرات البنائيَّة.



الشكل 7-10 قارنْ بينَ شكلِ الحمض الدهنيِّ الموجودِ في الكريما وبينَ شكل الفركتوز الموجود في الفواكه. تكون ذرَّاتُ الكربونِ في الحمض الدهنيِّ في سلاسل، بينما تكون ذرّاتُ الكربونِ في الفركتوز حلقةً.



الشكل 10-8 ذرّاتُ الكربونِ في مادّةِ اللوسيفرين في حشرة ذبابة النار، ترتبط بالهيدروجين والأكسجين والنيتروجين والكبريت. مادة اللوسيفرين هي المسؤولة عن الضوء الذي ينبعث من ذيل هذه الحشرة.

رابطة الكربون-الكربون

لذرّاتِ الكربونِ قدرةٌ خاصَّةٌ على تكوينِ سلاسلَ طويلةٍ وحلقاتٍ من الذرّاتِ المترابطةِ بروابط تساهميَّة مسمّى هذا النوع من الترابط بالتسلسليِّ catenation، ويعني الترابطَ التساهميُّ لذرّاتِ العنصر نفسِه لتكوين سلاسلَ أو حلقاتٍ. وينتجُّ عن ذلك تراكيب بنائيَّة متعدِّدة من سلاسل، وسلاسل متفرّعة، وحلقات. إضافة إلى ذلك، تستطيعُ ذرّاتُ الكربون في هذه التراكيبِ أن ترتبط بواسطة رابطة تساهميَّة أحاديَّةٍ، أو ثنائيَّةٍ، أو ثلاثيَّةٍ. في الشكل 10-7، أمثلةٌ على الجزيئاتِ التي تحتوي على حلقاتٍ وسلاسل من ذرّات الكربون.

ارتباطُ الكربونِ بالعناصر الأخرى

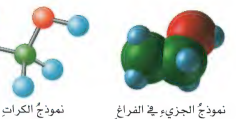
فضلاً عن الارتباطِ بذرّاتِ كربونِ أخرى، ترتبطُ ذرّاتُ الكربونِ بسهولةٍ مع ذرّاتِ عناصرَ ذاتِ سالبيَّةٍ كهربائيَّةٍ مشابهةٍ لها، هذه العناصرُ والكربونُ يكوِّنانِ المركَّباتِ العضويَّةَ. الهيدروكربوناتْ hydrocarbons، تتكوَّنُ من الكربونِ والهيدروجينِ فقط، وهي تمثُّلُ أبسطَ المركّباتِ العضويّةِ. تحتوى المركّباتُ العضويَّةُ الأخرى على الهيدروكربوناتِ التي تكوِّنُ العمودَ الفقريَّ للمركَّبِ والذي ترتبطُ فيه بقيَّةُ العناصر، ولاسيما N، O، S، N والهالوجينات. يُبيِّنُ الشكلُ 10-8 جزيئًا ترتبطُ فيه ذرَّةُ الكربونِ بذرّاتِ عناصرَ أخرى.

ترتيب الذرّات

تسمحُ قدرةُ الكربونِ على الارتباطِ أيضًا بترتيباتٍ مختلفةٍ للذرّاتِ. هذا يعني أن بعض المركّباتِ قد تحتوى على الذرّاتِ نفسِها، لكن بخصائصَ مختلفةٍ، لأن الذرّاتِ تترتّبُ بشكل مختلفٍ. فعلى سبيل المثال؛ تمثّلُ الصيغةُ الجزيئيَّةُ C₂H₆O كلاًّ من الإيثانول وثنائيٌّ ميثيل إيثر، بينما يختلفُ المركَّبان في تركيبهما البنائيِّ. تُسمّى المركّبات المتشابهة ي صيغتها الجزيئيّة والمختلفة في تركيباتها البنائيّة بالأيزومراتِ isomers. كلّما ازداد عددُ ذرّاتِ الكربون في الصيغةِ الجزيئيَّةِ يزدادُ عددُ الأيزومراتِ المحتملةِ. هناك مثلاً، 75 أيزومرًا للصيغةِ الجزيئيَّةِ C_8H_{18} ، و 35 أيزومرًا للصيغةِ الجزيئيَّةِ C_9H_{20} ، و 75 أيزومرًا للصيغةِ الجزيئيَّةِ $\mathrm{C_{10}H_{22}}$. أما الصيغةُ الجزيئيَّةُ ذاتُ 40 ذرَّةَ كربونِ و 82 ذرَّةَ هيدروجين، أي $C_{40}H_{82}$ ، فلها، من الناحيةِ النظريَّةِ، 831 831 178 69 أيزومرًا. ولكى نميِّرٌ بين هذه الأيزومراتِ نحتاجُ إلى مزيدٍ من المعلوماتِ، وليس إلى الصيغةِ الجزيئيَّة فقطُ.

الصيعُ البنائيَّةُ

يستخدمُ المختصّونَ بالكيمياءِ العضويَّةِ الصيغ البنائيَّةَ لتمثيل المركّباتِ العضويَّةِ. الصيغةُ البنائيَّةُ structural formula هي الصيغةُ التي تحدِّدُ عددَ الذرَّاتِ الموجودةِ في الجزيء ونوعها، وترتيبَ الذرّاتِ المترابطة فيه. وكمثال على إحدى الصيغ البنائيَّة لأيزومر له C_4H_{10} ، نوردُ التالي:



نموذج الكرات والعيدان

H-Ç--Ċ-H

الشكل 9-10 يمكنُ تمثيلُ التركيب البنائي للإيثانول بطرق مختلفة

الثلاثيُّ الأبعادَ للجزيءِ.

ويُمثل كلٌ من نموذج الكراتِ والعيدان ونموذج الجزيء في الفراغ الشكل

تُختصرُ الصيغُ البنائيَّةُ أحيانًا لتسهيل قراءتِها. وفي أحدِ أنواع نماذج التراكيبِ المختصرة لا تظهرٌ رابطةُ الهيدروجين التساهميَّةُ الأحاديَّةُ. فمن المعروف أن ذرّات الهيدروجين ترتبطُّ بذرَّةِ الكربونِ المجاورةِ لها في الصيغةِ. تمثُّلُ الصيغةُ البنائيَّةُ والصيغةُ المختصرة التاليتان الجزيء نفستة.

$$\mathrm{CH_3-CH-CH_3}$$
 هي نفسُها $\mathrm{H-C-C-C-H}$ $\mathrm{CH_3}$ $\mathrm{H-H-C-H}$ $\mathrm{H-H-C-H}$

تذكَّرُ أن الصيغةَ البنائيَّةَ لا تُظهرُ بدقَّةٍ الشكلَ الثلاثيَّ الأبعادَ للجزيءِ. ويمكنُ إظهارُ الشكل الثلاثيِّ الأبعادِ للجزيءِ، بالرسم أو بالنموذ جَيْن المبيَّتيْن في الشكل 10-9. ستجدُ لاحقًا أن بالإمكان الاستغناء عن استخدام الشرطات، بكتابة الرموز والأرقام

السفليَّةِ لمجموعاتِ ذرّاتِ الكربونِ والهيدروجينِ التي تظهرُ في الجزيءِ، بشكل صفٍّ أفقيِّ. مثلاً، يُكتبُ الإيثانُ CH3CH3 والبروبانُ CH3CH2CH3 ... وهكذا.

الأيزومرات

تعلَّمْت أن الأيزومراتِ مركَّباتٌ لها الصيغةُ الجزيئيَّةُ نفسُها، لكنها تختلف عني صيغتها البنائيَّةِ. ويمكنُ تصنيفُ الأيزومراتِ أيضًا من خلال التركيبِ البنائيِّ والهندسيِّ.

الأيزومراتُ البنائيَّةُ

تُسمّى الأيزومراتُ البنائيَّةُ structural isomers أيضا بالأيزومراتِ التركيبيَّةِ constitutional isomers وهي أيزومرات تترابطُ الذرّاتُ فيها بترتيبِ مختلفِ. فذرّاتُ الصيغة الجزيئيَّة ، C₄H₁₀، مثلاً، يمكنُ ترتيبُها بطريقتين مختلفتين.

لاحظُ أن صيغةَ البيوتانِ تتمثَّلُ بسلسلةٍ خطِّيَّةٍ من أربع ذرّاتِ كربونٍ، وأن هذه السلسلةَ قد تكونٌ منحنيةً، لكنها مستمرَّةً. وتتمثَّلُ صيغةُ 2-ميثيل بروبان بسلسلةِ مستمرَّةِ من ثلاثِ ذرّاتِ كربون وترتبطُ ذرّةُ الكربون الرابعةُ بذرَّةِ الكربون الثانيةِ في السلسلةِ.

الجدول 1-10 الخصائصُ الفيزيائيَّةُ للأيزومرات البنائيَّة بيوتان

الكثافة عند 20°C	درجةُ الغليانِ	درجة الانصهار	
(g/mL)	(°C)	(°C)	
0.5788	-0.5	-138.4	بيوتان
0.549	-11.633	-159.4	2-ميثيل بروبان

وللأيزومرات البنائيّة خصائص فيزيائيّة وكيميائيّة مختلفة. فمثلاً البيوتان، و 2-ميثيل بروبان، مختلفان في درجة الغليان والانصهار والكثافة، كما هو مبيَّنٌ في الجدول 1-10.

الأبزومراتُ الهندسيَّةُ

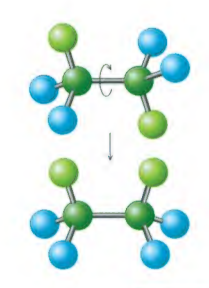
الأيزومراث الهندسيَّةُ geometric isomers أيزومراتُ يتشابهُ فيها ترتيبُ الروابطِ بين الدرّاتِ ويختلف فيها ترتيبُ الدرّاتِ في الفضاءِ. تأمَّل الجزىءَ 2،1-ثنائى كلورو إيثين الذي يحتوى على رابطةٍ ثنائيَّةٍ تمنعُ حركةَ الدورانِ الحرِّ، مما يثبِّتُ المجموعاتِ على جانبي الجزيء. وهذا يعني أن هنالك نوعين من الأيزومرات الهندسيَّة لـ 2،1-ثنائي كلورو إيثين، كما يلى:

وبما أن ذرّتَى الكلور تقعان على جانبٍ واحدٍ من الرابطةِ الثنائيَّةِ فِي التركيبِ الأُوّلِ فإن التركيبَ يُسمّى مع (م) cis. وفي الجزىءِ الثاني تقعُ ذرّتا الكلور على جانبين متقابلين من الرابطة، ويُسمّى الجزىءُ عندئذٍ ضد (ض) trans. لاحظُ أن ترتيبَ الترابطِ في جميع الذرّاتِ هو نفسُّهُ لا يتغيَّرُ. فكلُّ ذرَّةِ كربونٍ في الرابطةِ الثنائيَّةِ مرتبطةً أيضًا بذرَّةِ كلور وذرَّةِ هيدروجينٍ

لنعتبر الآن الجزىءَ 2،1-ثنائى كلورو إيثان، حيثُ تتَّصلُ الذرّاتُ بذرّاتِ الكربونِ بطريقة تسمحُ لها بالدوران بحرّيّة حول رابطة كربون - كربون الأحاديّة، كما هو مبيّن يظ الشكل 10-10. من المعروفِ أنه لا يوجدُ أيزومرُ هندسيٌّ للمركَّبِ 2،1-ثنائي كلورو إيثان. فوجود الأيزومر الهندسيّ، يتطلّبُ وجود تركيب ثابت في الجزيء يمنعُ حركة الدوران الحرَّة حولُ الرابطة.

الآن، اعتبر التركيبين لجزيءٍ آخر يحتوي على رابطةٍ ثنائيَّةٍ، هو كلورو إيثين.

فمع أن هذَيْن التركيبيّن يَظهر إن مختلفين للوهلةِ الأولى فإنهما في الحقيقةِ تركيبٌ واحدٌ. ففي كلا التركيبين ذرّتا هيدروجين على جانب واحد من الرابطة وذرَّةٌ كلور مع



الشكل 10-10 على عكسِ الرابطةِ الثنائيَّةِ، تسمحُ الرابطةُ الأَحاديَّةُ بالحركةِ الدورانيّةِ ضمنَ الجزيءِ. المجموعاتُ المتّصلة بذرّاتِ الكربونِ ليست متموضعة على جانب واحدٍ من الجزيءٍ، وبذلك لا يوجدُ أيزومرٌ هندسي.

CH₃CH₂

الشكل 10-11 يستجيبُ نوعٌ من ذكورِ ثاقبِ الذرةِ (حشرةٌ تثقبُ الأَجِزاءَ الخشبيَّةَ من النباتِ) استجابةً قويَّةً لخليط من فرومونات الجذب لدى الأنثى، والتى تحتوي على الأيزومر (م) بنسبة 96%. وهناك أنواعٌ أخرى من الذكور تستجيب بشكل قوى لخليط يحتوى على الأيزومر (ض) بنسبة

> ذرّةِ هيدروجين على الجانب الآخر. يمكنُ أن يكونَ للجزيءِ أيزومرٌ هندسيٌّ عندَما يحتوي على ذرّتَيْ كربون في تركيب ثابت وترتبطُ كلُّ منهما بمجموعتين مختلفتين. ويشير الشكل 10-11، إلى مثال من الطبيعة للأيزومرات الهندسيَّة.

CH₃CH₂

مراجعةُ القسم 10-2

(CH₂)₉CH₂OCCH₃

(CH₂)₉CH₂OCCH₃

م-11-رباعي ديكينيل أسيتات

ض-11-رباعي ديكينيل أسيتات

- 1. ما الخصائصُ الثلاثُ للكربونِ التي تساهمُ في تنوُّع المركّبات العضويَّةِ؟
 - 2. عرِّف «الأيزومرَ» وميِّرْ بينَ الأيزومراتِ البنائيَّةِ والأيزومراتِ الهندسيَّةِ.
- 3. أيُّ الأنواع التالية من التمثيل الجزيئيِّ يمكنُ استخدامُهُ لإبراز الاختلاف بين الأيزومرات علِّل إجابتك.
- أ. صيغةً جزيئيَّةً ج. شكلٌ أو نموذجٌ ثلاثيُّ الأبعادِ ب. صيغةٌ بنائيَّةٌ
 - 4. أيُّ مما يلى يمثِّلُ الجزيءَ نفسه؟
 - ннннн H-C-C-C-C-H ннннн

- ب. CH₃-CH₂-CH₃-CH₃
 - CH₃−CH₂−CH₂ ·₹ CH_2
 - CH₃
 - c₅H₁₂ ..

تفكيرٌ ناقد

5. تفسيرُ مفاهيم: علِّل: يُعدُّ المركَّبانِ التاليانِ أيزومرَيْن بنائيَّيْن:

$$\mathrm{CH_3-CH-CH_2-Cl}$$
 у $\mathrm{CH_3-CH_2-CH-Cl}$ Cl

القسم 10-3

مؤشراتُ الأداء

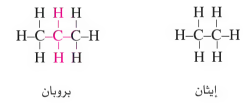
- 💿 يتعرَّفُ ميزاتِ التركيبِ البنائيِّ للهيدروكربوناتِ المشبعةِ، الألكاناتِ.
 - يكتبُ الصيغَ البنائيَّةَ للألكاناتِ
- 🛚 يجدُ العلاقةَ بين التركيبِ البنائيِّ للألكانات وخصائصها.
- 🧧 يبيِّنُ أثرَ خصائص الألكاناتِ على استخداماتها.

الهيدروكربوناتُ المشبعةُ

تصتَّفُ الهيدروكربوناتُ وفقًا لنوع الرابطة بين ذرّاتِ الكربونِ بشكل أساس. فالهيدروكربوناتُ المشبعةُ saturated hydrocarbons هي الهيدروكربوناتُ التي ترتبطُ فيها كلُّ ذرّةِ كربونِ في الجزيءِ بأربعة روابطَ تساهميَّة أحاديَّة مع ذرّاتٍ أخرى.

الألكانات

الألكاناتْ alkanes هي الهيدروكربوناتْ التي تحتوى على روابطَ أحاديَّة فقط. يبيِّنُ الجدولُ 2-10 الصيع الجزيئيَّة والصيع البنائيَّة ونماذج الجزيئاتِ في الفراغ لألكاناتٍ مكوَّنةٍ من ذرّةِ كربونٍ إلى أربع. إذا تفحَّصْتَ الصيغَ الجزيئيَّةَ للألكاناتِ المتعاقبةِ في الجدول 2-10 سترى نمطًا واضعًا من الترتيبِ التصاعديِّ، حيثُ يختلفُ كلُّ مركَّبٍ في السلسلة عن سابقِهِ بذرَّةِ كربونِ واحدةٍ وذرَّتَى هيدروجين ِ فالبروبانُ C_3H_8 مثلاً يختلفُ $-CH_2$ عن الإيثان C_3H_3 ، بذرَّةِ كربون وذرّتَىُ هيدروجين، أيْ مجموعة $-CH_3$



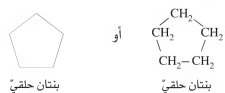
والمركّباتُ التي تختلفُ على هذا النمطِ تنتمي إلى سلسلةِ متجانسةِ. وفي السلسلة المتجانسةِ homologous series تختلف صيعُ المركّباتِ المتجاورةِ بوحدةِ ثابتةِ. هذا يعنى أنَّ من غير الضروريِّ تذكُّرَ الصيغ الجزيئيَّةِ لجميع مركَّباتِ السلسلةِ المتجانسةِ، بدلاً من ذلك، يمكنُ استخدامُ صيغة جزيئيَّة عامَّة لتحديد الصيغ. فبالنظر إلى الصيغ الجزيئيَّةِ للإيثانِ والبروبانِ، كي الجروبانِ، كي الجروبانِ كي الجروبانِ، كي الجروبانِ كي الجروبانِ، كي الجروبانِ كي ال العامَّةَ C_nH_{2n+2} . فللإيثان، n=2، أي يوجدُ ذرَّتا كربونِ و 6 ذرّاتِ هيدروجين، n=2+2+2 وللبروبان ثلاث درّاتِ كربون، n=3، وثمانى ذرّاتِ هيدروجين، $2 = 2 + (2 \times 3)$. لنتأمّل الآنَ جزيئًا لا نعرفُ صيغتُه الجزيئيَّةُ. ولنفترضُ أن مركّبًا من هذه السلسلةِ يتكوَّنُ من 30 ذرَّةَ كربونِ. هذا يعنى أن n=30، وعددَ ذرّاتِ $C_{30}H_{62}$ إِذًا $C_{30}H_{62}$ إِذًا $C_{30}H_{62}$ إِذًا أَدْ الله الميدروجين يساوى $C_{30}H_{62}$ إلى الميدروجين يساوى $C_{30}H_{62}$ الميدروجين الميدروجي

لاحظُ أن الألكاناتِ التي تحتوي على 3 ذرّاتِ كربونِ أو أقلَّ، ليس لها إلا صيغةٌ بنائيَّةُ واحدةً. لكن في الألكاناتِ التي تحتوي على أكثرَ من ثلاثِ ذرّاتِ كربونٍ، تكونُ السلسلةُ متفرِّعةً أو مستقيمةً. لهذا يكونُ للألكاناتِ التي تحتوي على أربع ذرّاتِ كربونٍ أو أكثرَ أيزومرات بنائيَّة ، فهنالك أيزومران بنائيّان محتملان للألكان المحتوى على 4 ذرّاتِ كربون، هما البيوتان و 2-ميثيل بروبان.

	الجدول 2-10 ألكانات مكونةُ من ذرَةٍ كربونٍ واحدةٍ إلى أربع ذرَاتٍ		
نماذجُ الجزيئاتِ في الفراغِ	الصيغةُ البنائيَّةُ	الصيغةُ الجزيئيَّةُ	
6	H H–C–H H	CH ₄	
	H H H–C–C–H H H	$\mathrm{C_2H_6}$	
	H H H H-C-C-C-H H H H	$\mathrm{C_{3}H_{8}}$	
	H H H H H	$\mathrm{C_4H_{10}}$	

الألكاناتُ الحلقيَّةُ

الألكاناتُ الحلقيَّةُ cycloalkanes ألكاناتُ تترتَّبُ فيها دَرَاتُ الكربونِ على شكلِ حلقة. وغالبًا ما تُرسمُ الصيعُ البنائيَّةُ للألكاناتِ الحلقيَّةِ بشكلِ مبسَّطٍ. ويفهمُ، من هذه الأشكالِ الهيكليَّةِ التاليةِ، أن هنالك ذرّة كربونٍ في كلِّ ركن من الهيكل وعددًا من ذرّاتِ الهيدروجينِ ما يكفي لاكتمال الروابطِ الأربعةِ المتَّصلةِ بكلِّ ذرَّةٍ كربونٍ.



ولعدم وجودِ طرفٍ حرٍّ للألكان الحلقيِّ ترتبطُ فيه ذرَّةٌ كربونِ بثلاثِ ذرّاتِ هيدروجين، فإن عدد ذرّاتِ الهيدروجينِ للألكانِ الحلقيِّ أقلُّ بذرَّتين من عددِ ذرّاتِ الألكان غير الحلقيِّ.

تبيِّنُ الصيغةُ الجزيئيَّةُ العامَّةُ للألكاناتِ الحلقيَّةِ $\mathbf{C}_n\mathbf{H}_{2n}$ ، أنها تحتوي على $2 \times n$ من C_nH_{2n+2} ذرّاتِ الهيدروجين، أي أقلَّ بذرّتَين من الألكان غير الحلقيِّ المعروفِ بصيغتِه ج والذي يحتوي على $2 \times n + 2$ من ذرّات الهيدروجين.

تسميةُ الألكانات

معظمُ أسماءِ المركَّباتِ العضويَّةِ اشتُّقَّتَ من أسماءِ المصادر التي وُجِدَتَ فيها. وبزيادةِ عددِ المركَّباتِ العضويَّةِ المكتشفةِ بات لزامًا إيجادُ طريقةِ موحَّدةِ منهجيَّةِ لتسميتها. والطريقةُ المعتمدةُ في هذا الكتابِ طوَّرَها الاتحادُ الدوليُّ للكيمياءِ البحتةِ والتطبيقيَّةِ، الأيوباك) International Union of Pure and Applied Chemistry، IUPAC.

الجزءُ الأساسيُّ للاسم وفقًا لنظام الأيوباك لمركَّب عضويٌّ هو اسمُ السلسلة الكربونيَّةِ الأطولِ أو اسمُ الهيدروكربونِ الأمِّ في الجزىءِ. يقدِّمُ الجدولُ 10-3 أسماءَ البادئات لسلاسل ذرّات الكربون، حتى السلسلة المكوّنة من 10 ذرّات كربون. ابتداءً من «بنت» pent تكونُ البادئاتُ عدديَّةً يونانيَّةً أو لاتينيَّةً.

تسميةُ ألكاناتِ السلسلةِ غير المتفرّعةِ

لتسمية الألكانات غير المتفرِّعة، جد البادئة في الجدول 10-3 التي تتطابق مع عدد ذرّات الكربون في السلسلةِ الهيدروكربونيَّةِ. ثم أضفِ المقطعَ -ان إلى البادئةِ. يوضحُ ذلك المثالُ التالى:

$$^{1}_{\text{CH}_{3}}$$
 $^{2}_{\text{CH}_{2}}$ $^{3}_{\text{CH}_{2}}$ $^{4}_{\text{CH}_{2}}$ $^{5}_{\text{CH}_{2}}$ $^{6}_{\text{CH}_{2}}$ $^{7}_{\text{CH}_{2}}$ $^{7}_{\text{CH}_{2}}$ $^{7}_{\text{CH}_{2}}$

للجزيءِ سلسلةٌ من 7 ذرّاتِ كربونِ. لذلك تضافُ البادئةُ هبت- (ومعناها سبعة) إلى المقطع - ان لتكوين هبتان.

تسميةُ ألكاناتِ السلسلةِ المتفرَّعةِ

تَبُّعُ تسميةُ ألكاناتِ السلسلةِ المتفرَّعةِ هي الأخرى طريقةً منهجيَّةً. وتُسمّى التفرُّعاتِ الهيدروكربونيَّةَ للألكاناتِ بمجموعاتِ الألكيل. مجموعات الألكيل groups مجموعاتُ من الذرّاتِ تتكوّنُ عند إزالةٍ إحدى ذرّاتِ الهيدروجينِ مِن جزيءِ الألكانِ. وتتمُّّ

الجدول 3-10 بادئات سلسلة

	and species of
	عددُ ذرّاتِ
البادئة	الكربون
meth- میث-	1
ایثeth	2
بروبprop	3
بيوتbut	4
بنتpent	5
هکسhex	6
heptهبت	7
أوكتoct	8
نونnon	9
دیكdec	10

الجدول 4-10 بعضٌ مجموعات ألكيل السلسلة المستقيمة (غير المتفرّعة)

الاسم	مجموعة الألكيل	الاسم	الألكان
ميثيل	-CH ₃	ميثان	CH ₄
إيثيل	-CH ₂ -CH ₃	إيثان	CH ₃ -CH ₃
بروبيل	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	بروبان	CH ₃ -CH ₂ -CH ₃
بيوتيل	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	بيوتان	CH ₃ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
بنتيل	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	بنتان	CH ₃ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃

تسميةُ مجموعاتِ الألكيلِ بأن نضعَ مكانَ المقطع – ان (ane) للألكانِ المقطع – يل (yl) كما هو موضَّحٌ في الجدول 4-10. تُستخدمُ أسماءُ مجموعاتِ الألكيلِ لدى تسميةِ ألكاناتِ السلسلةِ المتفرَّعةِ البسيطةِ مع السلسلةِ المتفرَّعةِ البسيطةِ مع مجموعاتِ ألكيل ذاتِ سلسلةٍ مستقيمةٍ فقطُ. تأمَّل الجزيءَ التاليَ.

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3CH_3} \\ \operatorname{CH_3-CH_2-CH_2-CH-CH-CH-CH_2-CH_3} \\ \operatorname{CH-CH_3} \\ \operatorname{CH_3} \end{array}$$

لتسمية هذا المركَّبِ حدِّدِ الهيدروكربونَ الأمَّ. ويعني ذلك السلسلةَ المستمرَّةَ الأطولَ والمحتويةَ على تفرُّعاتٍ أكثرَ ذاتِ سلسلةٍ مستقيمةٍ. في هذا الجزيء يوجدُ سلسلتانِ تتكوَّنُ كلُّ منهما من ثماني ذرّاتِ كربون، والهيدروكربونُ الأمُّ يتمثَّلُ في السلسلةِ المحتويةِ على أكبر عددٍ من التفرُّعاتِ ذاتِ السلسلةِ المستقيمةِ. وهنا لا تُخدعُ بالطريقةِ التي يُرسمُ بها الجزيءُ. فالسلسلةُ الأطولُ قد تكونُ منحنيةً وليسَتْ مستقيمةً، كما يلى:

ولتسمية الهيدروكربون الأمِّ، أضف المقطعَ -ان إلى البادئة أوكت- (نسبةً إلى سلسلة ذرّات الكربون المكوَّنة من ثماني ذرّات الألكيل وسمها.

CH₂ CH₂ CH₃-CH₂-CH₂-CH-CH-CH-CH₂-CH₃ CH-CH₃ ĊН₂

لاحظ أن مجموعات ح CH2-CH3 الثلاث مجموعات ميثيل، وأن مجموعة CH3-CH3- الثلاث مجموعةٌ إيثيل. رتِّب الأسماءَ بحسب الأبجديَّةِ الإنجليزيَّةِ أَمامَ اسم الهيدروكربونِ الأمِّ.

ethyl methyloctane إيثيل ميثيل أوكتان

ولتبيِّنَ أن هنالك ثلاث مجموعات ميثيل، أضف البادئة «ثلاثي» إلى ميثيل ليصبح ثلاثيَّ ميثيل، ويصبحُ الاسمُ:

إيثيل ثلاثي ميثيل أوكتان

ولتُظهرَ مواقعَ مجموعاتِ الألكيلِ على الهيدروكربونِ الأمِّ، رقِّمُ سلسلةَ الأوكتان بحيث يُصبحُ لجموعاتِ الألكيل أصغرُ أعدادٍ ممكنةٍ.

$$\begin{array}{c} {\rm CH_3CH_3} \\ {\rm CH_3-CH_2-CH_2-CH-CH-CH-CH_2-CH_3} \\ {\rm CH_3-CH_2-CH_2-CH-CH-CH-CH_2-CH_3} \\ {\rm ^2CH-CH_3} \\ {\rm ^1CH_3} \end{array}$$

وليس CH₃CH₃ CH₃-CH₂-CH₂-CH-CH₂-CH₃ 7CH-CH₃ 8CH₃

ضعُ أرقامَ مواقع كلِّ مجموعةِ ألكيل أمامَ اسمِه، وافصل الأرقامَ عن أسماءِ مجموعاتِ الألكيل بشرِّطةٍ. فمجموعةُ الإيثيل الواقعةُ على الكربونِ 3 يعبَّرُ عنها:

3-إيثيل ثلاثي ميثيل أوكتان

وبما أن هناك ثلاث مجموعات ميثيل فسيكون هناك ثلاثة أرقام مفصولة عن بعضِها بفواصل أمامَ ثلاثي ميثيل.

3-إيثيل-5،4،2-ثلاثي ميثيل أوكتان

ويصبحُ الاسمُ الكاملُ: 3-إيثيل-5،4،2-ثلاثي ميثيل أوكتان.

ويمكنُ اختصارُ الطريقةِ التي تُسمّى بها ألكاناتُ السلسلةِ المتفرّعةِ البسيطةِ كما هو مبيَّنُّ في القائمة التالية.

تسمية الألكانات

1. سمّ الهيدروكربونَ الأمّ. جد السلسلة الكربونيَّة المستمرَّة الأطولَ والتي تحتوي على تفرُّعاتِ ذاتِ سلسلةِ مستقيمةِ. أضفِ المقطعَ -ان (ane) إلى البادئةِ المطابقةِ لعدد ذرّات الكريون في السلسلة.

الكيمياء تطبيقيا

مهندسٌ البترولِ

يبحث مهندسو البترول عن احتياطي النفطِ والغاز ويعملون بعدئذٍ مع علماءً ومهندسينَ آخرينَ على تطوير عمليّات الحفر والإنتاج. ومن مسؤولية مهندسي البترول أيضًا تطويرُ تقنيّاتِ وطرق لزيادةِ كمنيّاتِ النفط والغاز المنتجة، وتقليل كلفة الحفر وعمليّاتِ الإنتاج. وبالإضافة إلى امتلاكِ مهندس البترولِ خبرات هندسيّة واسعة (في مجالات الكيمياءِ، والميكانيكِ، والكهرباءِ) عليه أيضًا أن يطبِّقَ المعارفَ الأساسيّة في علم الكيمياءِ والجيولوجيا والفيزياء والرياضيّات. ونظرًا لأن النفط يمثلُ المصدرَ الأوَّلَ للدخل الوطنى في دولة الإمارات، فإن مهنة مهندس البترول تكتسب أهميَّةً خاصَّةً، ذلك أنها تتيحُ للمواطن الفرصة للعمل في فرع من فروع التنمية الوطنيّة.

- 2. أضف أسماءً مجموعات الألكيل. تُضاف هذه الأسماء أمام اسم الهيدروكربون الأمِّ وبحسب تسلسل الأبجديَّة الإنجليزيَّة. وعند وجود أكثر من تفرُّع لمجموعة الألكيل نفسِها، أضف البادئة العدديَّة الملائمة إلى الاسم، ثنائيُّ = 2، ثلاثيُّ = 3، ثلاثيُّ = 2، رباعيُّ = 4، وهكذا. أضف البادئات هذه بعد ترتيب الأسماء بحسب الأبجديَّة الانحليزيَّة.
- 3. رقم ذرَاتِ الكربونِ في الهيدروكربونِ الأمُ. لدى وجودِ مجموعةِ ألكيل واحدةٍ أو أكثرَ، رقم ذرَاتِ الكربونِ في السلسلةِ المستمرَّةِ لتعطيَ مجموعاتِ الألكيلِ أصغرَ أرقام ممكنةٍ في الاسم. وإذا وُجِدَ موقعان يحملان أقلَّ عددٍ، لكن بنوعَيَ ألكيل مختلفَين، أعطِ الرقم الأصغرَ لجموعة الألكيلِ التي تأتي أولاً في الاسم. (وهي مجموعةُ الألكيلِ التي تأتي أولاً في الاسم. (وهي مجموعةُ الألكيلِ التي يتقدَّمُ اسمُها أبجديًّا.)
- 4. ضع أرقام المواقع. ضع أرقام المواقع لكل مجموعة ألكيل في مقدمة اسم تلك المجموعة.
- 5. ضع الشرطات والفواصل. استخدم الشرطة لفصل أرقام المواقع عن الأسماء. وإذا وُجِدَ أكثرُ من رقم واحد في مقدَّمة الاسم، استخدم الفواصل لفصل الأرقام عن بعضها.

مسألةٌ نموذجية 1-10

اكتب اسم الألكان التالي:

CH₃-CH-CH₂-CH-CH-CH₃
CH₃ CH₃CH₃

1. حدِّدِ اسمَ الهيدروكربونِ الأمِّ.

الحل

CH₃-CH-CH₂-CH-CH-CH₃
CH₃ CH₃CH₃

وبما أن السلسلةَ المستمرَّةَ الأطولَ تحتوي على ستِّ ذرّاتِ كربونٍ، فسوفَ يكونُ الهيدروكربونُ الأمُّ هكسان.

2. حدِّد مجموعاتِ الألكيلِ المتَّصلةِ بالسلسلةِ وسمِّها.

 $\begin{array}{ccc} \mathrm{CH_3-\!CH-\!CH_2-\!CH-\!CH-\!CH_3} \\ \mathrm{CH_3} & \mathrm{CH_3\,CH_3} \end{array}$

هناك نوعٌ واحدٌ فقط من الألكيل الذي يحتوي على ذرَّةٍ كربونٍ واحدةٍ، هو مجموعةٌ الميثيل. أضف الاسمَ «ميثيل» إلى مقدِّمةِ اسم السلسلةِ المستمرَّةِ، ثم أضف البادئة «ثلاثيّ» لتبيِّنَ وجودَ ثلاثِ مجموعاتِ ميثيل؛

ثلاثي ميثيل هكسان

3. رقِّم ذرّاتِ الكربونِ في السلسلةِ المستمرَّةِ، بحيثُ تأخذُ مجموعاتُ الألكيل الأرقامَ الأصغرَ المحتملة.

$${\overset{6}{\text{CH}_{3}}} - {\overset{5}{\text{CH}}} - {\overset{4}{\text{CH}}} - {\overset{3}{\text{CH}}} - {\overset{2}{\text{CH}}} - {\overset{1}{\text{CH}}} - {\overset{1}{\text{CH}}} - {\overset{1}{\text{CH}}}_{3} \\ {\overset{6}{\text{CH}_{3}}} - {\overset{6}{\text{CH}}} - {\overset{6}{\text{CH}}} - {\overset{6}{\text{CH}}}_{3} \\ {\overset{6}{\text{CH}}}_{3} - {\overset{6}{\text{CH}}} - {\overset{6}{\text{CH}}}_{3} \\ {\overset{6}{\text{CH}}}_{3} - {\overset{6}{\text{CH}}}_{3} - {\overset{6}{\text{CH}}}_{3} - {\overset{6}{\text{CH}}}_{3} - {\overset{6}{\text{CH}}}_{3} \\ {\overset{6}{\text{CH}}}_{3} - {\overset{6}{\text{CH}}}_{3} -$$

4. تقعُ مجموعاتُ الميثيلِ على ذرّاتِ الكربونِ المرقَّمةِ 2، 3، 5. ضعّ أرقامَ المواقع لمجموعاتِ الألكيلِ مفصولةً بفواصل، في مقدمَّةِ اسم مجموعةِ الألكيلِ، وافصلِ الأرقامَ عن الاسم بشرّطةٍ.

5،3،2–ثلاثيّ ميثيل هكسان

يصبحُ الاسمُ الكاملُ 5،3،2-ثلاثيّ ميثيل هكسان.

مسألةٌ نموذجية 10-2

ارسم الصيغة البنائيّة المختصرة لـ 3-إيثيل-4-ميثيل هكسان.

1. حدِّد اسمَ الهيدروكربونِ الأمِّ.

الحل

3-إيثيل-4-ميثيل **هكسان**

الهيدروكربونُ الأمُّ هو الهكسان. أي هناك ستُّ ذرّات كربونٍ في السلسلةِ. ارسم ذرّات الكربون ورقّمها.

2. حدّة مجموعات الألكيل، ثم حدّة عدد ذرّات الكربون في مجموعات الألكيل.

3-**إيثيل**-4-ميثيل هكسان

فلمجموعة الميثيل ذرّة كربون واحدة ولمجموعة الإيثيل ذرّتا كربون.

3. حدِّد رقم موقع كلِّ من الإيثيل والميثيل.

3-إيثيل-4-ميثيل هكسان

ارسم مجموعات الألكيل على الهيدروكربون الأمِّ في المواقع الصحيحة.

4. أضفَ عددَ ذرّاتِ الهيدروجينِ الصحيحةِ، بحيثُ تحتوي كلُّ ذرَّةِ كربونٍ على أربعةِ روابطَ أحاديَّةٍ. فتصبحُ الصيغةُ البنائيَّةُ الكاملةُ وغيرُ المختصرةِ كالتالي:

تمارينُ تطبيقية 1. اكتب اسمَ الجزيءَ التالي:

- الجواب
- 2 -میثیل بیوتان
- ارسم الصيغة البنائيَّة المختصرة لـ 3،3 - شائي إيثيل - 5،2 - شائي ميثيل نونان.

3. ارسم الصيغة البنائيَّة المختصرة للأيزومرَيْن

البنائيَّيْن لميثيل بنتان ثمَّ سمِّ هذَيْن

CH₃-CH-CH₂-CH₃ CH₃

- $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3\text{-CH--C-CH}_2\text{-CH--CH}_2\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-CH}_3 \\ \text{CH}_3\text{-CH}_2 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3\text{-CH}_2 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \end{array}$
 - CH₃-CH-CH₂-CH₂-CH₃ **.3** CH₃

2-میثیل بنتان

 $\mathrm{CH_3-CH_2-CH-CH_2-CH_3}$ $\mathrm{CH_3}$ $\mathrm{CH_3}$ $\mathrm{-3}$

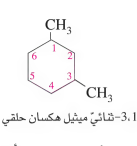
تسميةُ الألكاناتِ الحلقيَّةِ

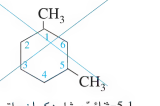
الأيزومرَين.

في تسمية الألكانات الحلقيَّة البسيطة تكونُ الألكاناتُ الحلقيَّةُ نفسُها هي الهيدروكربوناتُ الأمُّ. تُسمِّى الألكاناتُ الحلقيَّةُ بإضافة كلمة «حلقيًّ» cyclic إلى اسم الكان السلسلة المستقيمة، مع عدد الهيدروكربونات نفسِه.

$$\mathrm{CH_2}$$
 $\mathrm{CH_3}\text{-}\mathrm{CH_2}\text{-}\mathrm{CH_3}$ $\mathrm{CH_3}\text{-}\mathrm{CH_2}\text{-}\mathrm{CH_3}$ $\mathrm{r,ce}$ $\mathrm{r,ce}$

وإذا وُجدَتَ مجموعةُ ألكيل واحدةٌ مرتبطةٌ بالحلقةِ، فلا حاجةَ إلى رقم الموقع. لكن إذا وُجدَ أكثرُ من مجموعةِ ألكيل مرتبطةٍ بالحلقةِ، فتُرقَّمُ ذرّاتُ الكربون في الحلقةِ، لإعطاءِ أصغر رقم ممكن لمجموعاتِ الألكيلِ ستبقى دائمًا في المُوقع 1.





5،1-ثنائيّ ميثيل هكسان حلقي

يمكنُ اختصارُ قواعدِ تسميةِ الألكاناتِ الحلقيَّةِ كما يلي:

تسميةُ الألكاناتِ الحلقيَّةِ

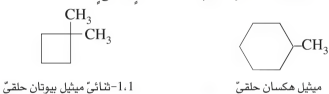
استخدمْ قواعدَ تسميةِ الألكاناتِ على الصفحةِ 280-281 مع الاستثناءاتِ التاليةِ:

1. سمّ الهيدروكربونَ الأمّ. عدَّ ذرّاتِ الكربونِ في الحلقةِ، وأضفِ كلمةَ «حلقيّ» (cyclic) إلى اسم ألكانِ السلسلةِ المستقيمةِ.

وليس

- 2. أضف أسماء مجموعات الألكيل.
- 3. رقّم ذرّاتِ الكربونِ في الهيدروكربونِ الأمّ. إذا وُجِدَتَ مجموعتا ألكيل مرتبطتانِ بالحلقةِ، رقّم ذرّاتِ الكربون في الحلقةِ، بوضع الرقم 1 لموقع مجموعةِ الألكيلِ التي تأتي أوَّلًا، بحسبِ الأبجديَّةِ الإنجليزيَّةِ ثم رقَّم في الاتِّجاهِ الذي يُعطي لمجموعةِ الألكيلِ الثانيةِ أصغرَ رقم ممكن. وإذا وُجِداتَ عدَّةُ مجموعاتِ ألكيلِ مرتبطةُ بالحلقةِ، رقمٍ ممكن لمجموعاتِ الألكيلِ بالحلقةِ، رقمٍ ممكن لمجموعاتِ الألكيلِ.
 - 4. ضع أرقامَ المواقع.
 - 5. ضع الشرطات والفواصل.

تجدُ أدناهُ مثالَين على ألكاناتٍ حلقيَّةٍ سُمِّينَتَ بشكلٍ صحيحٍ.



خصائصُ الألكاناتِ واستخداماتُها

تأمَّلِ الجدولَ 10-5 ثمَّ حاولَ أن تتوصَّلَ إلى العلاقةِ بينَ الكتلةِ الجزيئيَّةِ للألكاناتِ وخصائصِها الفيزيائيَّةِ.

تتتوقّفُ الخصائصُ الفيزيائيَّةُ للألكانِ على كتاتِهِ الجزيئيَّةِ. فكلما قلَّتِ الكتلةُ الجزيئيَّةِ يوجدُ الألكانُ في الحالةِ الغازيَّةِ، كما في المركَّباتِ الأربعةِ الأولى، والتي تُعدُّ المكوِّناتِ الرئيسةَ للغازِ الطبيعيِّ. ويرجعُ ذلك إلى ضعف قوى تشتُّتِ لندن بين جزيئاتِها. وتزيدُ قوى تشتُّتُ لندن بزيادةِ الكتلةِ الجزيئيَّةِ، وهذا ما يفسِّرُ وجودَ الألكاناتِ المحتويةِ على عددِ ذرّاتِ كربون من 5-10 في الحالةِ السائلةِ، كما في الجازولين والكيروسين.أما ما زادَ عن ذلك فيوجدُ في الحالةِ الصلبةِ كشمعِ البارافينِ المبيَّنِ في الشكلِ 10-12. كذلك يرجعُ ارتفاعُ درجةِ الغليانِ للألكانِ كلَّما زادَتَ كتلتُه الجزيئيَّةُ إلى زيادةِ قوى تشتُّتِ لندن بزيادةِ الكتلةِ الجزيئيَّةِ. كما أنه بزيادةِ التفرُّع في الألكانِ تنخفضُ درجةُ غليانِ المنتان عندن المنتان عن 36.1°، في حين أن درجة غليانِ 2-ميثيل بيوتان 27.9°. ذلك: درجةُ غليانِ البنتان 2°3.16، في حين أن درجة غليانِ 2-ميثيل بيوتان 20°4.9.



الشكل 10-12 يحتوي شمعُ البارافينِ

ألكانات صلبة وتحتوى جزيئات شمع

البارافين على 26 إلى 30 ذرة كربون.

المستخدمُ في شموع الإضاءة على

الشكل 10-13 صورةٌ لمصفاةِ النفطِ في الرويس.

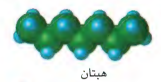
-	مانص الكانات السلسلة المستقيمة	
حالةُ المَادَّةِ عندَ درجةِ	درجةُ الغليانِ	الاسمُ بحسبِ
حرارة الغرفة	(°C)	IUPAC
غاز	-164	میثان
	-88.6	إيثان

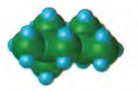
	~ · · · · ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	**
حرارةِ الغرفةِ	(°C)	IUPAC	الجزيئيَّةُ
غاز	-164	میثان	CH ₄
	-88.6	إيثان	C_2H_6
	-42.1	بروبان	C_3H_8
	-0.5	بيوتان	C_4H_{10}
سائل	36.1	بنتان	C_5H_{12}
	125.7	أوكتان	C_8H_{18}
	174.1	دیکان	$C_{10}H_{22}$
صلب	301.8	هبتادیکان	$C_{17}H_{36}$
	343	إيكوسان	$C_{20}H_{42}$

من أهمِّ استخداماتِ الألكاناتِ الشائعةِ في الحياةِ توظيفُها كوقودٍ سواءٌ أكانَ الغازَ الطبيعيَّ natural gas الذي يعرفُ أنه وقودُ أحفوريٌّ يتكوِّنُ أساسًا من هيدروكربوناتٍ تحتوي في تركيبها على ذرّةٍ واحدةٍ إلى أربع ذرّاتِ كربونٍ، أو البترول petroleum وهو مزيجٌ معقّدٌ من هيدروكربونات مختلفة تتبايل في مكوناتها. ويعدُّ البترولُ المصدرَ الأوّلَ للدخل الوطنيِّ في دولةِ الإماراتِ العربيَّةِ المتَّحدةِ. وفي الشكل 10-13 صورةٌ لمصفاةٍ النفط في الرويس.

ومن المؤشّراتِ الدّالةِ على جودةِ الوقودِ ما يُعرفُ برقم الأوكتانِ octane rating والذي يعدُّ مقياسًا لكفاءةِ احتراق الوقود وخصائص الخبط فيه. يعتمدُ مقياسُ رقم الأوكتان على خليطٍ يتكوَّنُ من 4،2،2-ثلاثيّ ميثيل بنتان، أو ما يُعرفُ بالأيزو أوكتان isooctane، وهو ألكانٌ كثيرُ التفرُّع. والهبتان ألكانٌ سلسلةٍ مستقيمةٍ. ونظرًا لسهولةٍ احتراق الأيزو أوكتان وإحداثِهِ خبطًا قليلاً في المحرِّكِ أُعطى رقمَ أوكتان 100. بينما أُعطى الهبتانُّ رقمَ أوكتان 0، لإحداثِه خبطًا عاليًا أثناءَ احتراقِه. وبزيادةِ الألكاناتِ المتفرِّعةِ في الوقود يرتفعُ رقمَ الأوكتان له، وبالتالي تزدادُ جودتُه. ويظهرُ في الشكل 10-14 رقمُ الأوكتان على مضحَّة لوقود الجازولين في إحدى محطَّاتِ أدنوك في دولة الإمارات.







4،2،2-ثلاثيّ ميثيل بنتان

الشكل 10-14 يعتمدُ مقياسُ رقم الأوكتان على الرقم 100 الخاصِّ بـ 4،2،2- ثلاثي ميثيل بنتان، والرقم 0 الخاصِّ بالهبتانِ. قارنَ بينَ الأشكال الجزيئيَّةِ للمادَّتَيْنِ.

مراجعةُ القسم 10-3

الجدول 10-5

- 1. ما الخاصّيَّةُ البنائيَّةُ الأساسيَّةُ للألكانات؟
- 2. ارسم جميع الصيغ البنائيّة المختصرة التي تمثّل C5H12.
- 3. اكتب الاسم بحسب نظام IUPAC لكلِّ من المركَّبات التي تظهرٌ صيَغُها في البند 2.
 - 4. اربط بين خصائص بعض الألكانات واستخداماتها.
 - 5. ارسم الصيغ البنائيَّةَ المختصرةَ لـ: 2-إيثيل-3-ميثيل بنتان

و 1-ميثيل-3-بروبيل بنتان حلقيّ.

تفكيرٌ ناقد

6. تطبيق مفاهيم: الأيزومراتُ البنائيَّةُ هي مركَّباتُ لها صيعٌ جزيئيَّةٌ متماثلةٌ ولكن ترتبطُ الذرّاتُ فيها بنسق مختلفٍ. أيُّ من المركّباتِ التاليةِ تمثِّلُ أيزومراتِ بنائيَّةً: بنتان، بنتان حلقيّ، 2-ميثيل بنتان، ميثيل بيوتان حلقيّ، هکسان؟

قراءةٌ علميَّةٌ



الماسُ الصناعيُّ

ماسٌ بحسب الطلب؟ لعلَّ وجودَ طبقةٍ رقيقة خارجيَّة من الماس لا تبدو جميلةً تمامًا، ولكنها توفِّرُ خصائصَ مفيدةً متعدِّدةً للصناعةِ. وقد تطوَّرَتُ طرقٌ متعدِّدةٌ ناجحةٌ وقليلةٌ الكلفةِ للطلي بالماس. وإذا ما توفَّر لهذه التقنيّات النجاحُ، فسوفَ يؤثِّرُ الطلاءُ بالماس في طريقة تصنيع المعدّاتِ، والحاوياتِ، ورقائق الكومبيوتر، وموادًّ أخرى متعدِّدةٍ.

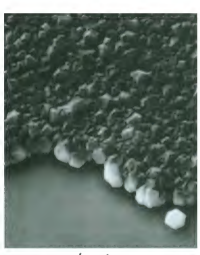
يقولُ جيمسُ أدايرُ أستاذٌ علم الموادِّ المساعدُ في جامعة فلوريدا، إن «الماسَ الطبيعيَّ ناتجُ من تعرُّض الكربون لدرجات حرارة مرتفعة وضغوط مرتفعة جدًّا. وبما أنها عمليَّةٌ طبيعيَّةٌ فهي تستغرق ملايين السنين لتكوين الماس. لكننا نصنعُ الماسَ بظرفِ دقيقتين». تتطلُّبُ الطريقةُ إلصاقَ دقائق ماس صغيرةٍ جدًّا على سطوح مختلفةٍ ثم يُستخدمُ ترسيبُ البخار الكيميائيِّ لترسيب مزيد من الماس على حبّاتِهِ الأساسيَّةِ هذهِ.

في عمليَّةِ ترسيبِ البخار الكيميائيِّ، توضعُ حبّاتُ الماس التي يتوجَّبُ طلاؤُها داخل حجرة مليئة بالميثان وغازات أخرى. تُعرَّضُ الغازاتُ إلى أشعَّةٍ ميكرويَّةٍ تكسِّرها إلى هيدروجين وكربون. تبدأً بلُّوراتُ الماس بالنموِّ عندما تُعَلِّفُ ذرّاتُ الكربون بلورات حبّات الماس.

وهناك طريقة أخرى للطلاء بالماس اخترعها عالم الموادّ برافن مسترى، وذلك باستخدام الليزرفي مسح الجسم المرادِ طلاؤُه. تسبِّبُ طاقةُ الليزر تكسُّرَ CO₂ (مصدرُّهُ نظامُ توصيل الغاز) إلى ذرّاتِ كربونٍ وأكسجين، وتبخيرَ سطح

الجسم، وتكوينَ بلازما فائقةِ السخونةِ. تجهِّرُ البلازما المحيطَ الملائمَ لربط ذرّات الكربون بشكل طلاء من الماس البِلُّورِيِّ.

ومن أهم التحديات التي تعترض أ الطلاءَ بالماس الصناعيِّ التأكُّدُ من أن الكربونَ يتبلوَرُ بشكل صحيح لتكوين الماس



تبيِّنُ هذه الصورةُ، التي أُخذَتُ بالمجهر الإلكترونيِّ، الماسَ الصناعيُّ المصتّع بطريقة ترسيبِ البخارِ الكيميائيِّ.

تطبيقاتٍ أخرى تتطلُّبُ سطوحًا صلبةً لتوفير الحمايةِ. كذلك يمتلكُ الماسُ أعلى قدرةِ توصيل حراريِّ معروفةٍ بين الموادِّ. هذا يعنى أنه ينقلُ الحرارةَ بشكل فعّال ِ جدًّا. بالطبع لن يعجبك أن تشرب الشاي في كأس مطليَّةٍ بالماس لأن الكأسَ ستسخنُ بسرعةٍ فتحرقُ شفَتيك. من ناحيةٍ أخرى، فإنّ موصِّليَّةَ الماس العاليةَ للحرارة تجعله مفيدًا جدًّا في رقائق السيليكون الخاصّة بالكومبيوتر.

وعن الإلكترونيّات الدقيقة يقولُ أداير: إن التعامل مع الحرارةِ المتولِّدةِ في الداراتِ الكهربائيَّةِ أمرٌ مهمٌّ جدًّا، فإذا تراكمَتِ الحرارةُ داخلَ الدارةِ السيليكونيَّةِ تصهرُ السيليكونَ فلا تكونٌ صالحةً لعمل الكومبيوتر. بإمكان الماس أن يسحب الحرارة من رقيقة السيليكون مما يجعلُ الدارةَ الكهربائيَّةَ أقلَّ حرارةً. فإذا مُنْعَتْ رقيقةُ الكومبيوتر من السخونةِ الشديدةِ ستصبحُ قدرتُها على العمل أسرعَ. وبذلك تقودُ الرقائقُ الأسرعُ إلى جيل جديدٍ من الكومبيوترات ذات القدرات المرتفعة.

1. ما أهم مصائص الماس المفيدة للصناعة

وليس الجرافيتَ. فالجرافيتُ مفيدٌ في عمل المزيتات ورؤوس أقلام الرصاص، لكتُّه ليسَ بصلابةِ الماس. إن المسافاتِ بينَ ذرّاتِ الكربونِ في التركيبِ الجزيئيِّ البِلُّورِيِّ للجرافيتِ متباعدةٌ، ولا بدَّ من طريقة تضغط هذه المسافات لتكوين بلورات الماس ثمانية الأوجه المضغوطة. يُعدُّ الماسُ من أصلبِ ما عرفَهُ الإنسانُ

من موادًّ. لذلك يكونُ الطلاءُ بالماسِ

مفيدًا، وخصوصًا في صناعة معدّات

الآلاتِ، وسطوح العمل، بالإضافة إلى

278 الفصل 10

الهيدروكربوناتُ غير المشبعةِ

تُعرَّفُ الهيدروكربوناتُ التي لا تحتوي على الكمّيَّةِ القصوى من الهيدروجين بالهيدروجين بالهيدروكربوناتُ غيرُ المشبعة بالهيدروكربوناتُ لا تحتوي جميعُ ذرَاتِ الكربونِ فيها على أربع روابط تساهميَّة أحاديَّة.

الألكينات

الألكينات alkenes هي الهيدروكربونات التي تحتوي على روابط تساهميّة ثنائيّة. وفي الجدول 7-10 أمثلة على الألكينات، بسبب احتوائها على رابطة ثنائيَّة فإن أبسطَها، الإيثينُ، الذي يحتوي على ذرّتي كربون.

إن ذرّاتِ الكربونِ المرتبطةِ برابطةٍ ثنائيَّةٍ لا تتمكَّنُ من الارتباطِ بعددِ ذرّاتٍ يماثلُ العددَ الذي ترتبطُ به ذرّاتُ الكربونِ ذاتُ الروابطِ الأحاديَّةِ فقطاً. فالألكينُ ذو الرابطةِ الثنائيَّةِ الواحدةِ يحتوي على ذرّتَيَ هيدروجينٍ أقلَّ من الألكانِ المقابل.

لذلك تكونُ الصيغةُ العامَّةُ للألكيناتِ غيرِ الحلقيَّةِ ذاتِ الرابطةِ الثنائيَّةِ الواحدةِ: $C_n H_{2n}$

القســـم 10-4

مؤشّراتُ الأداءِ

- يميِّزُ بينَ التراكيبِ البنائيَّةِ للأَلكيناتِ،
 والألكايناتِ، والهيدروكربوناتِ
 الأروماتيَّةِ.
 - ا يسمّي الهيدروكربونات غيرَ المشبعة ويكتبُ صيغَها البنائيَّة.
 - يفسِّرُ كيفَ تؤثِّرُ التراكيبُ البنائيَّةُ للهيدروكربوناتِ غير المشبعةِ في خصائصها، واستخداماتها.

الجدول 10-7 التركيبُ البنائيُّ للألكينات

م-2-بيوتين	ض-2-بيوتين	اثبروبي <i>ن</i>	الإيثين	
CH ₃ CH ₃	CH ₃ CH ₃	H C=C H	H C-C H	الصيغةُ البنائيَّةُ
			3-3	نماذجُ الكراتِ والعيدانِ

وبما أن للألكينات رابطة ثنائيَّة واحدةً، فيكونٌ لها أيزومراتٌ هندسيَّةٌ، كما هو مبيَّنٌ في

تسميةُ الألكينات

تتشابهُ القواعدُ المستخدَمةُ لتسميةِ الألكيناتِ البسيطةِ مع القواعدِ المستخدمةِ لتسميةِ الألكاناتِ. الهيدروكربونُ الأمُّ هو السلسلةُ المستمرَّةُ الأطولُ لذرّاتِ الكربونِ التي تحتوي على رابطة ثنائيَّة.

$$CH_2$$
– CH_3 CH_2 – CH_3 CH_2 – CH_3 CH_2 – CH_2 – CH_3 وليس CH_2 – CH_2 – CH_2 – CH_3 CH_3

تُرقَّمُ ذرّاتُ الكربونِ في السلسلةِ بحيثُ تتَّخذُ ذرّةُ الكربونِ في الرابطةِ الثنائيَّةِ الرقمَ الأصغرَ. ويوضعُ الرقمُ الذي يؤشِّرُ على موقع الرابطةِ الثنائيَّةِ، قبلَ اسم السلسلةِ الهيدروكربونيَّة ويُفصلُ بشرَطة.

يوضعُ بعدئذٍ رقمُ موقع مجموعة الألكيل واسمُها أمامَ رقم موقع الرابطة الثنائيَّة. لمجموعة الألكيل الحاليَّة ذرّتا كربون، فهي مجموعة إيثيل، وهي تقع على ذرَّة الكربون الثانية من سلسلة الهيدروكربون الأمِّ.

يصبحُ اسمُ الجزيءِ 2-إيثيل-1-بنتين.

وإذا وُجِدَ أكثرُ من رابطةٍ ثنائيَّةٍ واحدةٍ يُغيَّرُ المقطعُ ليحدِّد عددَ الروابطِ الثنائيَّةِ. -ديين (adiene) = 2، -تريين (atriene) = 3، وهكذا.

$$\mathrm{CH_2}$$
= CH - $\mathrm{CH_2}$ - CH = $\mathrm{CH_2}$
 -4 ، 1

وإذا أدى ترقيم كلا الطرفين إلى رقم متشابه لموقع الرابطة الثنائيَّة في الألكين ذي الرابطئين الثنائيَّئين، تُرقَّمُ السلسلةُ من النهايةِ الأقربِ إلى مجموعةِ الألكيل الأولى.

يمكنُ اختصارُ طريقةِ تسميةِ الألكيناتِ بما يلي:

تسمية الألكينات

استخدمُ قواعد تسميةِ الألكاناتِ على الصفحتين 280-281، مع الاستثناءاتِ التاليةِ:

1. سمّ الهيدروكربونَ الأمُ. حدِّدَ موقعَ السلسلةِ المستمرَّةِ الأطولِ والتي تحتوي على رابطةٍ ثنائيَّةً واحدةً، أضف المقطعَ -ين (ene) رابطةٍ ثنائيَّةً واحدةً، أضف المقطعَ -ين (the إلى البادئة المطابقة لعدد ذرّات الكربون في السلسلة. وإذا وُجِدَ أكثرُ من رابطة ثنائيَّةً واحدةٍ، تضاف ألف إلى البادئة المطابقة لعدد ذرّات الكربون، ثمّ المقطعُ المناسبُ لتحديد عدد الروابط الثنائيَّة، فعلى سبيل المثال، -ديين (adiene) = 2، وهكذا.

2. أضف أسماء مجموعات الألكيل.

- 3. رقم ذرّات الكربون في الهيدروكربون الأم. رقم ذرّات الكربون في السلسلة بحيث تتّخذُ ذرَّة الكربون الأولى، في الرابطة الثنائيّة القريبة إلى نهاية السلسلة الرقم الأصغر. وإذا أعطى الترقيم من كلا الطرفين مواقع متساوية للرابطتين الثنائيّيْن، أجر عمليَّة الترقيم عندئذٍ من النهاية القريبة لمجموعة الألكيل الأولى.
- 4. ضع أرقامَ المواقع. ضع أرقامَ مواقع الروابطِ الثنائيَّةِ مباشرةً قبل اسم ألكين الهيدروكربون الأمِّ. ضع أرقامَ مواقع مجموعات الألكيل مباشرةً، قبل اسم مجموعة الألكيل المقابلةِ.
 - 5. ضع الشرطات والفواصل.

مسألةٌ نموذجية 10-3

سمِّ الألكينَ التاليَ:

 $\begin{array}{c} \operatorname{CH}_3 \\ \operatorname{CH}_3\text{-}\operatorname{CH-C=CH}_2 \\ \operatorname{CH}_2\text{-}\operatorname{CH}_3 \end{array}$

الحلّ 1. حدّد اسمَ الهيدروكربونِ الأمِّ.

 $\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_3-CH-C=CH_2} \\ \operatorname{CH_2-CH_3} \end{array}$

للهيدروكربون الأمِّ أربعُ ذرّاتِ كربونِ ورابطةٌ ثنائيَّةٌ واحدةٌ، فاسمُه إذن بيوتين.

2. حدِّد مجموعاتِ الألكيل وسمِّها.

 $\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_3-CH-C=CH_2} \\ \operatorname{CH_2-CH_3} \end{array}$

مجموعتا الألكيل هما الإيثيل والميثيل.

ضعُ اسمَيْ مجموعتي الألكيل أمامَ اسم الهيدروكربون الأمِّ بحسب الأبجديَّةِ الإنجليزيَّةِ.

ethyl methyl butene إيثيل ميثيل بيوتين

$$\begin{matrix} \text{CH}_3 \\ \text{4} \\ \text{CH}_3 \\ \text{-CH} - \text{C} = \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_3 \end{matrix}$$

4. ضعُ رقمَ موقع الرابطة الثنائيَّة أمامَ البيوتين. ضعُ رقمَ موقع كلٌّ من مجموعتي الألكيل أمامَ كلِّ مجموعة منهما. أفصل الأرقام عن الاسم بشرطةٍ.

ترقُّمُ ذرَّةُ الكربونِ الأولى في الرابطةِ الثنائيَّةِ 1.

تقعُ مجموعاتُ الإيثيل على ذرَّةِ الكربونِ رقم 2.

تقعُ مجموعاتُ الميثيل على ذرَّةِ الكربونِ رقم 3.

2-إيثيل-3-ميثيل-1-بيوتين

يصبحُ الاسمُ الكاملُ 2-إيثيل-3-ميثيل-1-بيوتين.

تمارينُ تطبيقية 1. سمِّ الألكيناتِ التاليةُ:

CH₃-CH₂-CH₂-CH=CH-CH₃

2. ارسم الصيغة البنائيَّة المختصرة لـ 4-ميثيل-1،3-بنتاديين.

3. سمِّ الألكيناتِ التالية:

CH₃-CH=C-CH₃

 CH_3

1. 2-هكسين

الجواب

 $CH_2=CH-CH=C-CH_3$.2 ĊH₃

3. أ. 2-ميثيل-2-بيوتين ب. 2-ميثيل-3-هكسين

CH₃-CH-CH=CH-CH₂-CH₃

خصائصُ الألكيناتِ واستخداماتُها

الألكيناتُ موادُّ غيرٌ قطبيَّةٍ تُظهرُ في خصائصِها ميولاً مشابهةً للألكاناتِ من حيثُ درجاتُ الغليانِ والحالاتُ الفيزيائيَّةُ. فعلى سبيلِ المثال، يوجدُ للألفا-فارنيسين، 15 ذرَّة كربونٍ و 4 روابطَ ثنائيَّةٍ، كما هو مبيَّنِّ في الشكل 10-15. وإن هذا الألكين صلبُّ عندَ درجةِ حرارةِ الغرفةِ وتحت الضغطِ الجويِّ العاديِّ. وتوجدُ هذه المادَّةُ

فِي الشمع الطبيعيِّ المغلِّف لثمرةِ التفّاحِ. أما الإيثينُ، الذي يُعدُّ أصغرَ ألكين، فهو غازُّ اسمُّه الشائعُ الإيثيلينُ.

CH₃ CH₃ ألفا-فارنيسين α-farnesene

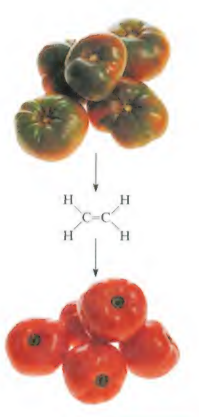
الشكل 10-15 إن ألفا-فارنيسين هو ألكينٌ صلبٌ موجودٌ في الشمع الطبيعيِّ الذي يغطّى ثمرة التفاّح. هل بامكانك تسمية IUPAC لهذا الألكين الكبير؟

فالإيثينُ هيدروكربونٌ يُنتَجُ تجاريًّا بكمِّيَّاتِ كبيرةٍ، ويُستخدَمُ في تصنيع أنواع من البلاستيكِ والكحول التجاريِّ، ويعدُّ الإيثينُ هرمونًا نباتيًّا مُهمًّا يحفِّرُ التزهيرَ وإنضاجَ الفواكهِ كما يظهرُ في الشكل 10-16.

الألكاينات

الألكاينات alkynes هي الهيدروكربونات التي تحتوي على روابط تساهميّة ثلاثيّة. وكما في الروابط الثنائيّة في الألكاينات أن يحتوي أسط الثلاثيّة في الألكاينات أن يحتوي أسط ألكاين على ذرّتَى كربون.

إن الصيغة العامَّة للألكايناتِ هي C_nH_{2n-2} . يقلُّ الألكاينُ أربعَ ذرّاتِ هيدروجينٍ عن الألكانِ المقابلِ، وذرّتَيَ هيدروجينٍ عن الألكينِ المقابلِ. وأبسطُ ألكاينٍ هو الإيثاينُ الذي يُعرفُ أيضًا بالأسيتيلين.



الشكل 10-16 الإيثينُ هرمونٌ نباتيًّ يحفِّزُ إنضاجَ الثمارِ.

تسميةُ الألكايناتِ

تشبهُ طريقةُ تسميةِ الألكاينِ إلى حدِّ بعيدٍ طريقةَ تسميةِ الألكينِ. والفرقُ الوحيدُ هو في وضع المقطع -اين (yne-) محلَّ المقطع -ين (ene-) في سلسلةِ الألكينِ المقابلةِ. وفيما يلي قائمةُ بالقواعدِ المستخدمةِ للتسميةِ.

تسمية الألكاينات

استخدمْ قواعدَ تسميةِ الألكاناتِ على الصفحتيْن 280-281 مع الاستثناءاتِ التاليةِ:

- 1. سم الهيدروكربونَ الأم. حدِّد موقع السلسلةِ المستمرَّةِ الأطولِ التي تحتوي على رابطةٍ ثلاثيَّةٍ أو أكثر. إذا وُجِدَتَ رابطةٌ ثلاثيَّةٌ واحدةٌ، أضف المقطع -اين (yne) إلى البادئةِ المطابقة لعددِ ذرّاتِ الكربونِ في السلسلةِ.
 - 2. أضف أسماء مجموعات الألكيل.
- 3. رقم ذرَاتِ الكربونِ في الهيدروكربونِ الأم. رقم ذرّاتِ الكربون في السلسلةِ بحيثُ تتَّخذُ ذرَّة الكربونِ الأولى، في الرابطةِ الثلاثيَّةِ القريبةِ إلى نهايةِ السلسلةِ، الرقم الأصغرَ. وإذا أعطى الترقيم من كلا الطرفين مواقعَ متساويةً للرابطتين الثلاثيَّتين، أجر عمليَّة الترقيم من النهايةِ القريبةِ لمجموعةِ الألكيل الأولى.
- 4. ضع أرقامَ المواقع. ضع أرقامَ مواقع الروابطِ الثلاثيَّةِ مباشرةً قبل اسم ألكين الهيدروكربون الأمِّ. ضع أرقامَ مواقع مجموعات الألكيل مباشرةً، قبلَ اسم مجموعة الألكيل المقابلةِ.

الشكل 10-17 الإيثاينُ هو الوقودُ المستخدَمُ في لهبِ الأوكسي أسيتيلين الذي تصلُ درجةً حرارتِه إلى أكثرَ من °000°C ويستخدم في لحام المعادن.



5. ضع الشرطاتِ والفواصلَ.

هذان مثالان لاسمين صحيحين من أسماء الألكاينات.

$$\begin{array}{c} \text{CH=C-CH-CH}_3 \\ \text{CH}_3 \end{array}$$

 $CH_3-CH_2-CH_2-C\equiv CH$

3-ميثيل-1-بيوتاين

1-بنتاین

خصائصُ الألكاينات واستخداماتُها

الألكايناتُ موادُّ عضويَّةٌ غيرُ قطبيَّةٍ لها الميلُ نفسُه في درجاتِ الغليانِ والحالاتِ الفيزيائيَّةِ مثل بقيَّةِ الهيدروكربوناتِ. أصغرُ ألكاين معروفٍ هو الإيثاينُ، وهو غازً. تُصدِرُ شعلةُ مزيجِه مع الأكسجينِ النقيِّ حرارةً عاليةً تُستخدَمُ في علميّاتِ اللحامِ، كما هو مبيَّنُ في الشكل 10-17. التسميةُ الشائعةُ للإيثاين هي الأسيتيلينُ. ويُسمّى اللهبُ الذي يستخدمُ غازَى الأسيتيلين والأكسجين بلهب الأوكسي أسيتيلين.

الهيدروكربوناتُ الأروماتيَّةُ (العطريَّةُ)

الهيدروكربوناتُ الأروماتيَّةُ (العطريَّةُ) aromatic hydrocarbons هيدروكربوناتُ تحتوى على حلقة أو أكثر مكونة من ست ذرات كربون والكترونات غير متموضعة. البنزين benzene هو الهيدروكربونُ الأروماتيُّ الأُولُ. الصيغةُ الجزيئيَّةُ للبنزين هي وابطً روابطً والصيغ البنائيَّةِ للبنزين هي حلقةً من ستٍّ ذرَّاتِ كربونٍ وثلاثِ روابطً C_6H_6 ثنائيَّةِ.

ومع ذلك، فإن البنزينَ لا يسلكُ من الناحيةِ الكيميائيَّةِ سلوكَ الأَلكينِ. جزيءُ البنزين بكاملِه يقع في المستوى نفسِه، كما هو مبيَّن في الشكل 10-18. كما أن التركيب البنائيُّ للبنزين يسمحُ للإلكتروناتِ غير المتموضعةِ بالانتشار خلالَ أفلاكِ p، على امتدادِ كامل الحلقةِ. الصيغتان البنائيَّتان التاليتان تظهران انتشارَ الإلكتروناتِ. في الشكل المختصر الأيسر لا تمثُّلُ ذرّاتُ الهيدروجين المرتبطةُ بحلقةِ البنزين.

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

الشكل 10-18 تتداخلُ أفلاكُ الإلكتروناتِ في البنزين لتكون أفلاكًا موحَّدةً تسمحُ للإلكتروناتِ غير المتموضعة أن تنتشر بشكل متجانس

على امتدادِ كامل الحلقةِ.



يمكنُ اعتبارُ الهيدروكربونات الأروماتيَّة كمشتقّات للبنزين. ولأبسطِها حلقةٌ بنزين واحدةٌ، كما هو مبيَّنٌ في المثال التالي:

$$\operatorname{CH}_3$$
 میثیل بنزین (التولوین)

تسميةُ الهيدروكربوناتِ الأروماتيَّة

أبسطٌ الهيدروكربوناتِ الأروماتيَّةِ البنزينُ، وعندَما تحلُّ مجموعةٌ ألكيل أو أكثرُ محلَّ ا ذرّات الهيدروجين فيه، نحصل على مشتقّات البنزين. وتُضاف أسماء مجموعات الألكيل في مقدِّمةِ الكلمةِ «بنزين» وفقًا لقواعدِ تسميةِ الهيدروكربوناتِ الأخرى. وكما هي الحالُ في الألكاناتِ الحلقيَّةِ، فإننا لا نحتاجُ إلى ترقيم ذرَّاتِ الكربونِ في الحلقةِ إذا وُجِدَتْ مجموعةُ ألكيل واحدةٌ. وإذا وُجِدَ أكثرُ من مجموعةِ ألكيل واحدةٍ، تُرقَّمُ ذرّاتُ الكربون لإعطاء جميع هذه المجموعات أصغرَ رقم ممكن. وفيما يلي بعضُ الأمثلةِ.

$$CH_3$$
 CH_2 CH_2 CH_3 CH_3

يمكنُ اختصارُ قواعدِ تسميةِ الهيدروكربوناتِ الأروماتيَّةِ البسيطةِ بما يلى:

تسمية الهيدروكربونات الأروماتية البسيطة

استخدمْ قواعدَ تسميةِ الألكاناتِ على الصفحتيْن 280-281، مع الاستثناءاتِ التاليةِ:

1. سمّ الهيدروكربونَ الأمّ. الهيدروكربونُ الأمُّ في هذه الحالةِ هو حلقةُ البنزين .(benzene)

2. أضف أسماء مجموعات الألكيل.

3. رقع ذرّاتِ الكربونِ في الهيدروكربونِ الأمّ. إذا وُجدَت مجموعتا ألكيل مرتبطتان بحلقةِ البنزين، رقِّمُ ذرّاتِ الكربون في الحلقةِ، بوضع الرقم 1 لموقع مجموعة الألكيل التي تأتي أوَّلاً، بحسب الترتيب الأبجديِّ الإنجليزيِّ. ثم رقِّم في الاتِّجامِ الذي يُعطي مجموعة الألكيل الثانية أصغرَ رقم ممكن. وإذا وُجِدَتَ عدَّةُ مجموعاتِ ألكيل مرتبطة بحلقة البنزين، رقِّم ذرّات الكربون في الحلقة، لإعطاء جميع مجموعًات الألكيل أصغر رقم ممكن.

4. ضع أرقامَ المواقع.

5. ضع الشرطاتِ والفواصلَ.

مسألة تموذجية 10-4 ارسم الصيغة البنائيّة المختصرة لـ 2،1-ثنائي ميثيل بنزين. الحل 1. حدِّد اسمَ الهيدروكربونِ الأمِّ. 2،1-ثنائي ميثيل بنزين 2. ارسم حلقة البنزين. 3. رقِّمُ ذرّاتِ الكربونِ في حلقةِ البنزين. 4. حدِّد مجموعاتِ الألكيل. 2،1-ثنائي ميثيل بنزين في هذا الجزيءِ، توجدُ مجموعتا ميثيل فقطَّ، تُضاف البادئةُ ثنائيٌّ إلى كلمة ميثيل، للدلالة على وجودِ مجموعتين من هذا الألكيل. 5. حدّد أرقام مواقع مجموعات الألكيل. 2،1- ثنائي ميثيل بنزين 6. اربط مجموعتي الميثيل بذرَّتي الكربون المرقَّمتين 1 و 2. CH_3

7. تصبحُ الصيغةُ البنائيَّةُ الكاملةُ لـ 2،1-ثنائي ميثيل بنزين كالتالي:

الجواب

1. إيثيل بنزين

تمارينُ تطبيقية 1. سمّ المركّبَ التاليَ:

CH₂-CH₃

 ارسم الصيغة البنائيَّة المختصرة لـ 1-إيثيل 4-ميثيل بنزين.

خصائصُ الهيدروكربوناتِ الأروماتيَّةِ واستخداماتُها

تُعدُّ حلقةُ البنزينِ مِن الناحيةِ الكيميائيَّةِ مستقرَّةً تمامًا. ويمكنُ تفسيرُ هذه الخاصَّةِ من خلال مفهوم الإلكتروناتِ غير المتموضعةِ. لذلك، تكونُ الهيدروكربوناتُ الأروماتيَّةُ أقلَّ نشاطيَّةً من الألكيناتِ والألكايناتِ. وبسببِ هذه الاستقراريَّةِ، استُخدمَ البنزينُ في نشاطيَّةً من الألكيناتِ وطبيعٍّ. وكغيرهِ من الهيدروكربوناتِ يكونُ البنزينُ غيرَ قطبيعٍ الماضي كمذيبٍ غير قطبيعٍّ وكغيرهِ من الهيدروكربوناتِ يكونُ البنزينُ غيرَ قطبيعً وشحيحَ الذوبانِ في الماءِ. ويبدو أن محاولةَ إزالتِه من الجسم بإذابةِ حلقتِه، عن طريق الأكسدةِ، ينتجُ جزيئاتٍ سامَّةً. وبسببِ ذلك، استُبدلَ بالبنزينِ كمذيبٍ ميثيلُ البنزينِ (التولوين) الذي يقلُّ عنه سمِّيَّةً.

مراجعةُ القسم 10-4

- عدّد الميزات البنائيّة التركيبيّة الأساسيّة التي تميّرُ كلاً مما يلي:
 - أ. الألكينات ب. الألكاينات ج. الهيدروكربونات الأروماتيَّة
- $.C_4H_8$ رسم ثلاث صيغ بنائيَّة مختصرة يمكنُ أن تمثَّل $.C_4H_8$
 - 3. أعطر اسمَ الأيوباك لكلِّ مركَّبٍ تورِدُهُ في إجابتِك على السؤال. 2.

4. ارسم الصيغ البنائيَّة المختصرة لـ:
 3.1 - بيوتاديين، و 2 - بنتاين، و 2،1 - شائى إيثيل بنزين

تفكيرٌ ناقد

5. تحليلُ معلومات: اكتبِ الصيغةَ البنائيَّةَ لألكانِ وألكينٍ وألكان وألكان وألكان وألكان وألكان وألكان وألكان يحتوي كلُّ منها على خمس ذرّات كربون. لماذا لا تُعدُّ هذه الهيدروكربوناتُ أيزومرات؟

مراجعة الفصل 10

ملخص الفصل

• الكربونُ مهمُّ لوجودِه في جميع الموادِّ الحيَّةِ.

• تسمحُ الأفلاكُ المهجَّنةُ لذرّاتِ الكربونِ بأن تكوِّنَ روابطُ تساهميَّةً أحاديَّةً، أو ثنائيَّةً، أو ثلاثيَّةً.

المفردات

الماس (260) diamond

• يوجدُ الكربونُ بصور تآصليَّةٍ صلبةٍ متعدِّدةٍ، مثل الماس، والجرافيتِ، والفوليريناتِ. ولهذه الأشكال تراكيبٌ بنائيُّةٌ وخصائصٌ مختلفةً.

(260) fullerene الفوليرين

• الأيزومراتُ مركَّباتُ لها الصيغةُ الجزيئيَّةُ نفسُها، لكنَّ تركيبها البنائيَّ يختلفُ. يُستفادُ من الصيغ البنائيَّةِ في

تحديد نوعيَّةِ الارتباطِ، وترتيبِ الذرّاتِ في الجزيءِ

• الأيزومراتُ البنائيُّةُ أيزومراتُ ترتبطُ فيها الذرّاتُ معًا

لها ترتيبُ الترابطِ الذرّيِّ نفسُه، لكنَّ الذرّاتِ تترتَّبُ

بترتيب مختلف. والأيزومراتُ الهندسيَّةُ هي أيزومراتُ

العضويِّ، وذلك للتمييز بين الأيزومراتِ.

بشكل مختلفٍ في الفضاءِ.

التفاعلات المهمَّة للألكانات.

(260) graphite الجرافيت

- 2-10 و تحتوى المركَّباتُ العضويَّةُ جميعًا على الكربونِ. لكن ليست جميعُ المركَّباتِ المحتويةِ على كربونِ مركَّباتِ عضوتّةً.
- عددُ المركَّباتِ العضويَّةِ لا محدودُ افتراضيًّا، بسببِ خصائص ارتباطِ ذرّاتِ الكربون. فقدرتُه المتميِّزةُ على الترابطِ التسلسليِّ تسمحُ لذرّاتِه بالترابطِ لتكوين سلاسلَ طويلةٍ أو حلقاتٍ. وقدرةٌ الكربونِ على الارتباطِ بعناصرَ أخرى، تسمحُ بترتيباتِ مختلفةِ للذرّاتِ تزيدٌ من تنوُّع مركَّباتِ الكريون.

المفردات

المركَّباتُ العضويَّةُ ganic compounds المركَّباتُ العضويَّةُ الترابطُ التسلسليُّ catenation (264)

الهيدروكربونات hydrocarbons الهيدروكربونات

(264) isomers الأيزومرات

الصيغةُ البنائيَّةُ structural formula الأيزومراتُ البنائيَّةُ structural isomers (265)

الأيزومراتُ الهندسيَّةُ (266) geometric isomers

الألكاناتِ تحتوى على روابط تساهميَّةِ أحاديَّةِ مشبعةٍ،

فإن مركَّباتِها ليستُ نشطةً. ويعدُّ الاحتراقُ من

• تتوقَّفُ الخصائصُ الفيزيائيَّةُ للألكانِ، مثلُ درجةِ الغليان، على حجم الألكان وعددِ التفرُّعاتِ فيه.

 3-10 ● في الهيدروكربوناتِ المشبعةِ، تحتوي كلُّ ذرَّةِ كربونٍ على أربع روابط تساهميَّةٍ أحاديَّةٍ. والألكانُ من الهيدروكربونات المشبعة.

- تُسمّى المركَّباتُ العضويَّةُ وفقًا لنظام الأيوباك
- تحتوى الألكاناتُ على روابط الحاديَّةِ فقط الله وبما أن

المفردات

الهيدروكربونات المشبعة (268) saturated hydrocarbons (268) alkanes الألكاناتُ

السلسلةُ المتحانسةُ lumini السلسلةُ المتحانسةُ (268) البترول ٌ petroleum (277) الألكاناتُ الحلقيَّةُ cycloalkanes الألكاناتُ الحلقيَّةُ رقمُ الأوكتانِ octane rating رقمُ الأوكتانِ مجموعاتُ الألكيل alkyl groups الغازُ الطبيعيُّ natural gas (277)

الإيثين، وهو مادَّةٌ مهمَّةٌ زراعيًّا وصناعيًّا.

- تحتوى الألكايناتُ على روابط كربون-كربون ثلاثيَّةِ.
- البنزينُ ومشتقّاتُه هيدروكريوناتُ أروماتيَّةُ. يساعدُ مفهومُ الإلكتروناتِ غير المتموضعةِ، على استقراريَّةِ حلقةِ البنزين.

4-10 • لا ترتبطُ جميعُ ذرّاتِ الكربونِ في الهيدروكربوناتِ غير المشبعة بأربع روابط تساهميَّة أحاديَّة. الألكيناتُ والألكايناتُ والهيدروكربوناتُ الأروماتيَّةُ، هي هيدروكريوناتٌ غيرٌ مشبعةٍ.

• تحتوى الألكينات على رابطة كربون-كربون ثنائيّة، ويمكنُ أن يكونَ لها أيزومراتُ هندسيَّةٌ. أصغرُ ألكن هو

المضردات

(284) benzene البنزين

(283) alkynes الألكانيات الهيدروكربوناتُ الأروماتيَّةُ (284) aromatic hydrocarbons

الهيدروكربوناتُ غيرٌ المشبعةِ (279) unsaturated hydrocarbons (279) alkenes الألكينات

الاسمُ الصحيحُ لهذا المركَّبِ هو:

أ. 2،2-ثنائيّ ميثيل بيوتان

ب. 1،1،1-ثلاثيّ ميثيل بروبان

ج. 2-إيثيل-2-ميثيل بروبان

د. 3،3-ثنائيّ ميثيل بيوتان

- فيما يتعلَّقُ بالألكاناتِ الحلقيَّةِ، أيٌّ من العباراتِ التاليةِ لسَتُ صحيحةً.
- أ. الصيغةُ الجزيئيَّةُ العامَّةُ للألكاناتِ الحلقيَّةِ "C"H.
 - ب. الألكاناتُ الحلقيَّةُ هيدروكربوناتٌ غيرٌ مشبعةٍ.
 - ج. أهمُّ تفاعل للألكانات الحلقيَّة هو تفاعلُ الاحتراق.
- د. تتأُلُّفُ الهيدروكربوناتُ الحلقيَّةُ من كربونِ وهيدروجينِ

مراجعة المفاهيم

- ر. ما اتِّجاهُ الروابطِ التساهميَّةِ الأربع والأفلاكِ sp^3 لذرَّةِ ما اتِّجاهُ الروابطِ التساهميَّةِ الأربع
- 8. سمِّ ثلاثةَ صور تآصليَّةٍ للكربونِ وصف تراكيبَها البنائيَّةَ.
- 9. ما خصائصُ الماس المحدِّدةُ لأهمِّ استخداماتِه الصناعيّةِ؟
 - 10. كيف يساهمُ الترابطُ التسلسليُّ في تنوُّع المركَّباتِ العضويَّة؟
 - 11. أ. إذا أُعطيت صيغةً بنائيَّةً لمركّب، فما المعلوماتُ التي تحصل عليها من ذلك؟

ب. كيف تُستخدَمُ الصيغةُ البنائيَّةُ فِي الكيمياءِ العضويَّةِ؟

اختيارٌ من متعدّد

- 1. أيُّ من الخصائص التالية للماس غيرٌ صحيحة ٢٠
 - أ. موصِّلٌ حِيِّدٌ للكهرباءِ.
 - ب. موصِّلٌ جيِّدٌ للحرارةِ.
 - ج. يتمتَّعُ بكثافةٍ عاليةٍ.
 - د. يتمتَّعُ بدرجةِ انصهار عاليةٍ.
- 2 أيُّ من الهيدروكربونات التالية يجبُ أن يكونَ ألكانًا؟
 - C_7H_{12}
- C_2H_2 .i
- c₁₄H₃₀ ..
- C_5H_{10} .ب
- C_8H_{18} يُسمّى المركّب 3
- ج. الأوكتان.
- أ. الأوكتين.
- د. البروبان.
- ب. الأوكتاين.
- 4. أيُّ من المركَّباتِ التاليةِ لا يمكنُ أن يكونَ له أيزومراتُ مختلفةً؟
 - C_3H_8 .
- C_7H_{16} .i
- $C_6H_{12}O_6$..
- C_5H_{10} .ب
- 5. تفحُّص الصيغة البنائيَّة التالية:

مراجعة الفصل 10

- 12. ما المقصودُ بكلِّ من: الترابطِ السلسليِّ، الهيدروكريوناتِ، الأيزومراتِ البنائيَّةِ، الأيزومراتِ الهندسيَّةِ، السلسلةِ المتجانسة، الألكانات الحلقيَّة؟
 - C_4H_{10} هل يمكنُ للجزيئين ذوَى الصيغتين ِالجزئيَّتين في 13. و $C_4 H_{10} O$ أن يكونا أيزومرَيْن بنائيَّيْن أحدُهما للآخرِ؟ علِّلُ إجابتك.

14. علَّلُ ما يلي:

- أ. الجرافيتُ يوصِّلُ الكهرباء، أما الماسُ فلا يوصِّلُ.
 - ب. يُستخدمُ الجرافيتُ في عمليّاتِ التشحيم.
- ج. وجودٌ الألكاناتِ الأربعةِ الأولى في الطبيعةِ على الحالةِ
 - د. استبدال التولوين بالبنزين كمذيب.
 - ه. المركَّباتُ العضويَّةُ ذاتُ الروابطِ التساهميَّةِ أقلُّ استقرارًا لدى تسخينها من المركّباتِ غير العضويّة ذات الروابطِ الأيونيَّةِ.
- و. يوجدُ للألكيناتِ والألكاناتِ الحلقيَّةِ أيزومراتُ هندسيَّةُ بينما لا يوجدُ للألكاناتِ.
 - 15.أ. ما الفرق بين هيدروكربون مشبع وهيدروكربون غير
- ب. صنِّفِ الألكيناتِ، والألكاناتِ، والألكايناتِ، والهيدروكربوناتِ الأروماتيَّةَ، كمركَّباتٍ مشبعةٍ أو غير مشبعة.
- 16. صنتّ ما يلي كألكان، أو ألكين، أو ألكاين، أو هيدروكربون أروماتيٍّ.

- ب. CH₃-CH=CH₂
- CH_3 CH≡C-CH-CH₂-CH₃
- CH_3 -CH- CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_3 ... ĊH₃
 - 17. ما الصيغةُ العامَّةُ لكلِّ من:
 - ج. الألكاين
- أ. الألكان ب. الألكين

- 18. اكتب الصيغة الجزيئيّة لكلِّ نوع هيدروكربون، إذا احتوى
 - أ. الألكان

على سبع ذرّاتِ كربونٍ.

- الألكين
- ج. الألكاين
- 19. أ. ما الميلُ الذي يظهرُ في درجة غليان الألكانات؟ ب. كيفَ تفسِّرُ هذا الميلَ؟
- 20. كيفَ يؤثِّرُ التركيبُ البنائيُّ للألكاناتِ في رقم الأوكتانِ للجازولين
 - 21. اكتب معادلة موزونة للاحتراق التامّ لكلِّ مما يلى:
 - أ. الميثان
 - ب. الإيثاين
- 22. أيُّ أنواع الأيزومراتِ محتملةٌ في الألكاناتِ (غير الحلقيَّةِ)، والألكينات، والألكاينات؟ ولماذا؟
 - 23. اكتب استخدامًا واحدًا لكلِّ من:
 - أ. الإيثين
 - ب. الإيثاين
 - 24. أ. ما المقصودُ بالإلكتروناتِ غير المتموضعةِ؟ ب. ما تأثيرُها في نشاطيَّةِ الهيدروكربوناتِ الأروماتيَّةِ؟
- 25. ما اسمُ الهيدروكربونِ الأمِّ لهيدروكربونِ أروماتيِّ بسيطٍ؟

أسئلةٌ عامَّة

26. ارسم الصيغة البنائيَّة المختصرة لما يلى:

27. حدِّد لكلِّ زوج من الصيغ التالية إن كان يمثِّلُ الجزيئات نفسها أم جزيئاتٍ مختلفةً.

ب.

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH}_3 & \cdot \mathbf{\overline{c}} \\ \operatorname{CH}_3 - \operatorname{C-CH}_2 - \operatorname{CH-CH}_2 - \operatorname{CH}_3 \\ \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 \end{array}$$

$$\begin{array}{cccc} \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_2\text{--}\operatorname{CH}_2\text{--}\operatorname{CH}_2\text{--}\operatorname{CH}_3 & \cdot \cdot \cdot \\ \operatorname{CH}_3\text{--}\operatorname{C}\text{--}\operatorname{CH}_2\text{--}\operatorname{CH}_2\text{--}\operatorname{CH}_2\text{--}\operatorname{CH}_2\text{--}\operatorname{CH}_3 & \cdot \cdot \cdot \\ \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 & \cdot \cdot \cdot & \\ \operatorname{CH}_3 & \cdot \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \end{array}$$

33 ارسم الصيغة البنائيَّة وغير المختصرة لكلِّ من الألكاناتِ التاليةِ: (انظرِ المسألة النموذجيَّة 10-2)

أ. ديكان

ب. 3،3-ثنائيّ ميثيل بنتان

34. ارسم الصيغة البنائيَّة المختصرة لكلِّ من الألكاناتِ التاليةِ:

أ. 1،1-شائي ميثيل بروبان حلقي
 ب. 4،4،2،2-رباعي ميثيل بنتان

35. حدِّدَ إن كانَتَ تسميةُ الألكانِ صحيحةً في كلِّ مما يلي. وإذا لم تكن كذلك، فاذكر التسمية الصحيحة.

CH₃-CH₂-CH₂ .i CH₃

1-ميثيل بروبان

CH₃-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂

CH₂

CH₃

نونان

 $\mathrm{CH_3}$: $\mathrm{CH_3-CH_2-CH_2-CH_2-CH_3}$ $\mathrm{CH_3-CH_2-CH_3-CH_3-CH_3}$ - 4

 $\begin{array}{c} \operatorname{CH}_3 & \cdot \cdot \cdot \\ \operatorname{CH}_3 - \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH} - \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH} - \operatorname{CH}_3 \\ \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_3 \end{array}$

4-إيثيل-2-ميثيل هكسان

(3-10) سمِّ الألكيناتِ التاليةَ: (انظرِ المسألةَ النموذجيَّةَ CH_2 = CH_2 - CH_2 - CH_3 - CH_3

28. حدِّد لكلِّ زوج من الصيغ التالية إن كان يمثِّلُ الجزيءَ نفسَه أم أيزومرات بنائيَّةً.

 $\begin{array}{c} \operatorname{CH}_3. \\ \operatorname{CH}_3-\operatorname{CH-CH}_2-\operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{CH}_3 \end{array}$

 $\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_3-CH-CH_2-CH-CH_3} \\ \operatorname{CH_3} \end{array}$

 $\begin{array}{ccc} & & & & & & & \\ & & & & & \\ \text{CH}_3\text{-O-CH}_2\text{-CH} & \text{$_{2}$} & \text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-C-OH} \end{array}$

. C_6H_{14} ارسم ِ الصيعُ البنائيَّةُ للأيزومراتِ الخمسةِ لـ المراكبية البنائيَّةُ الم

30. ارسم الأيزومرات الهندسيَّة للجزيءِ التالي، وحدِّد كلَّ أيزومرٍ إن كانَ (م) أو (ض).

CH₃-CH=CH-CH₂-CH₃

نا. أيُّ ممّا يلي له أيزومراتُ هندسيَّةُ $ext{CH}_3$

CH₃-CH=C-CH₃ CH₃-CH=CH-Cl CH₃-CH₂-CH=CH-CH₂-CH₃

ب. ارسم الأيزومرات الهندسيَّة لتلك التي يمكنُ أن يكونَ لها أيزومراتُ هندسيَّةُ.

ج. حدِّد كلَّ أيزومرٍ إن كان (م) أو (ض).

(1-10 سمِّ الجزيئاتِ التاليةَ: (انظرِ المسألةَ النموذجيَّةَ $CH_3-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_3$.i

مراجعةُ الفصل 10

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH}_3 & \cdot \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{CH}_2 = \operatorname{CH} - \operatorname{C} - \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_3 \\ \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{CH}_3 \end{array}$$

$$CH_2$$
= C - CH_2 - CH_2 - CH = CH_2 ... CH_3

37. ارسم الصيغة البنائيَّة المختصرة لكلِّ من الألكينات التالية:

38 ارسم الصيغة البنائيّة للأيزومرات الهندسيّة لكلِّ ممّا

$$CH_3$$
- CH_2 - CH_2 - CH = CH - CH_3

39. سمِّ الألكايناتِ التالية:

$$CH_3$$
– $C≡C$ – CH – CH_3 . CH_3

$$CH_3$$
- CH - $C\equiv C$ - CH - CH_3 . CH_3

40. ارسم الصيغة البنائيَّة المختصرة لكلِّ من الألكاينات التالية:

أ. 1-ديكاين

ب. 6،6-ثنائي ميثيل-3-هبتاين

41. سمِّ الهيدروكربوناتِ الأروماتيَّةَ التاليةَ: (انظر المسألة النموذجيَّةَ 10-4)

- 42. ارسم الصيغة البنائيَّة المختصرة للجزيئين التاليين: أ. 5،3،1-ثلاثيّ ميثيل بنزين
 - ب. 3،1-ثنائيّ ميثيل بنزين

مراجعة متنوعة

- 43. أ. ارسم الصيغةَ البنائيَّةَ غيرَ المختصرةِ لـ 4-ميثيل أو كتان.
 - ب. حوِّل الصيغةَ إلى صيغةِ بنائيَّةِ مختصرةِ.
- ج. حدِّدِ الصيغةَ الجزيئيةَ للجزيءِ من الصيغةِ التي رسمَتُها، وكذلك من الصيغةِ الجزيئيَّةِ العامَّةِ للألكانات. ثم قارن بين الاثنتين. هل هما متشابهتان؟
- 44. ارسم صيغتين بنائيتين مختصرتَين مختلفتين لكلِّ جزيءٍ من أنواع الهيدروكربوناتِ التاليةِ والمحتويةِ على ثمانِ ذرّاتِ كربون ثم سمّها.

ج. الألكاين أ. الألكان

د. الهيدروكربونُ الأروماتيُّ ب. الألكين

- 45. ارسم الصيغتين البنائيَّين المختصرتين لـ 4،4-ثنائيّ ميثيل-2-بنتاين و 2،2-ثنائي ميثيل-4-بروبيل أوكتان.
- 46. ارسم ثلاثة أيزومرات بنائيَّة لألكاين يحتوي على خمس ذرّاتِ كربونِ ورابطةٍ ثلاثيَّةٍ. سمِّ الجزيئاتِ التي رسمتها.
- 47. أيُّ الجزيئاتِ التاليةِ لها أيزومراتُ هندسيَّةٌ؟ ارسمَ الأيزومراتِ الهندسيَّةَ المحتملةَ كافَّةً، ثم علِّم الجزيئاتِ التي رسمتها على أنها إما (م) وإما (ض).

أ. بيوتان ج. 2-هكساين

بیوتین
 د. 2-میثیل-1-بیوتین

48. حدِّد إن كانَ كلُّ زوج من الأزواج التالية يمثِّلُ المركَّبَ نفسَه، أم يمثِّلُ أيزومرَيْن أم مركَّبيْن مختلفَيْن.

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_3\text{-}CH\text{-}CH_2\text{-}CH_2\text{-}CH_3} \\ \mathrm{CH_3} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 & \cdot \text{T} \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 - \text{C} - \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 - \text{C} - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 - \text{C} = \text{CH} - \text{CH}_2 - \text{CH}_3 \\ \text{CH}_4 \\ \text{CH}_5 \\ \text$$

تفكيرٌ ناقد

49. استدلالٌ على علاقة: العنصرُ الذي يظهرُ في العددِ الأكبر من المركّباتِ هو الهيدروجينُ، والعنصرُ الذي يأتى في المرتبة الثانية هو الكربونُ. لماذا هنالك مركَّباتُ تحتوي على هيدروجين أكثر من المركّبات المحتوية على كربون؟

50. ربطُ أفكار: بزيادةِ عددِ ذرّاتِ الكربون في جزىءِ الألكان، هل تزدادُ النسبةُ المئويةُ للهيدروجين، أم تقلُّ أم تبقى كما هى؟

بحثٌ وكتابة

51. اخترُ أحدِ المنتجاتِ المصتّعةِ من البترول، ثمَّ اكتب تقريرًا عن آليَّةِ تصنيعِه وطرق استخدامِه والسلامةِ البيئيَّةِ له.

تقويم بديل

52. أداء: صمِّم نماذج للصور التآصليَّة لكلِّ من الماس والجرافيت والفوليرين.

الفصل 11

مركبات عضوية أخرى



تُستخدمُ المركَّباتُ العضويَّةُ في تصنيع عددٍ كبيرٍ من المنتجاتِ التي نستخدمُها في حياتِنا اليوميَّةِ

الجووعاتُ الوظيفيَّةُ وأصنافُ المركّباتِ العضويَّةِ

المجموعةُ الوظيفيَّةُ functional group ذرة أو مجموعةُ ذرَاتٍ مسؤولة عن المجموعةُ الوظيفيَّةِ المحموعةِ الوظيفيَّةِ المحموعةِ الوظيفيَّةُ المعيَّنةُ المعتويةِ على المجموعةِ الوظيفيَّةِ نفسِها كلِّ جزيءِ تكونُ فيه، لذلك تتميَّرُ كلُّ المركَّباتِ المحتويةِ على المجموعةِ الوظيفيَّةِ نفسِها بخصائصَ متشابهةٍ وتصتيَّفُ في الفئةِ نفسِها.

الكحولات

الكحولاتُ alcohols مركّباتُ عضويّةُ تحتوي على مجموعة هيدروكسيل واحدة أو أكثرَ. ويعبَّرُ عن الصيغةِ العامَّةِ للكحولاتِ بـ OH، حيثُ R شقُّ يمثِّلُ باقيَ الجزيءِ. تحدّدُ الأسماءُ المنهجيَّةُ للمركَّباتِ العضويَّةِ أيَّ مجموعةٍ أو مجموعاتٍ وظيفيَّةٍ موجودةٍ في الجزيءِ. وفيما يلي قواعدُ تسميةِ الكحولاتِ البسيطةُ بحسبِ نظام IUPAC.

تسميةُ الكحولاتِ

- 1. سمُ المركبَ الأمُّ. حدِّدِ السلسلةَ المستمرَّةُ الأطولَ لذرّاتِ الكربونِ المحتويةِ على مجموعة الهيدروكسيل، أضفِ مجموعة واحدة من الهيدروكسيل، أضفِ المقطعَ -ول (-ol) إلى نهايةِ اسم الألكانِ المقابل. وإذا وُجِدَ أكثرُ من مجموعتيَ هيدروكسيل، استخدم اسمَ الألكانِ المقابل، وأضفُ مقطعًا يعبِّرُ عن عددِ هذه المجموعاتِ. مثلاً، -ديول (-triol) = 2، -تريول (-triol) = 3. ... وهكذا.
- 2. رقِّمْ ذرَاتِ الْكربونِ فِي السلسلةِ الأمِّ. رقِّمْ ذرّاتِ الكربونِ فِي السلسلةِ بحيثُ تعطي مجموعة الهيدروكسيل الرقمَ الأصغرَ الممكنَ.
- 3. أدخل أرقامَ المواقع. ضعّ رقمَ (أرقامَ) موقع (مواقع) الهيدروكسيل قبلَ اسم الكحول الأمِّ مباشرةٍ.
- 4. ضع الشرطات والفواصل. افصل أرقام المواقع عن الاسم بشرطة وافصل بين أرقام المواقع إن وُجد أكثر من رقم بفواصل.

القسم 1-11

مؤشّراتُ الأداءِ

- يعرِّفُ المجموعةَ الوظيفيَّةَ موضحًا أهميَّتها.
- يتعرَّفُ الكحولاتِ، وهاليداتِ الألكيلِ،
 والإيثراتِ اعتمادًا على المجموعاتِ
 الوظيفيَّةِ الموجودةِ في كلِّ منها.
- يصنف الكحولات، وهاليدات الألكيل،
 والإيثرات اعتمادًا على الصيغ
 البنائية.
- يربطُ بينَ التراكيبِ البنائيَّةِ لكلِّ من الكحولاتِ وهاليداتِ الألكيلِ والإيثراتِ وبينَ كلِّ من خصائصِها واستخداماتها.

وفيما يلى ثلاثةُ أمثلة على التسمية الصحيحة للكحولات.

OH OH OH CH
$$_3$$
–C–CH $_2$ –CH $_3$ CH $_3$ –CH–CH $_3$ CH $_3$ –CH $_2$ –CH $_2$ OH OH

	الجدول 1-11 درجةُ غليانِ بعضِ الكحولاتِ والألكاناتِ		
درجةُ الغليانِ (°C)	الكتلةُ الموليَّةُ (g/mol)	الصيغةُ الجزيئيَّةُ	المُركَّب
64.7	32	CH ₃ OH	ميثانول
-88	30	C_2H_6	إيثان
78.3	46	C_2H_5OH	إيثانول
-42.1	44	C_3H_8	بروبان
97.2	60	C_3H_7OH	1-بروبانول
-0.50	58	C_4H_{10}	بيوتان

خصائصُ الكحولاتِ واستخداماتُها

يبيِّنُ الجدولُ 11-1 أن درجاتِ غليانِ الكحولاتِ تميلُ إلى الارتفاع، قياسًا على درجاتِ غليان الألكانات ذاتِ الكتل الموليَّةِ المقاربةِ. مثلاً، تبلغُ الكتلةُ الموليَّةُ للإيثانولِ 46 g/mol، وهي بذلك قريبةٌ من الكتلةِ الموليَّةِ للبروبانِ (44 g/mol). من ناحيةٍ أخرى، تكونٌ درجتا غليان هاتَين المادَّتَين مختلفتين إحداهُما عن الأخرى تمامًا. ذلك أن درجة غليان الإيثانول 78.3°C، في حين أن درجة غليان البروبان 42.1°C. بالإضافة إلى ذلك، فإن درجاتِ الغليانِ ترتفعُ كلُّما زادَتُ أعدادُ مجموعاتِ الهيدروكسيل في جزىءِ الكحول. ويمكنُ ملاحظةُ هذه السمةِ في الجدول 11-2، الذي يبيِّنُ درجاتِ غليان كحولاتٍ ذاتِ مجموعة هيدروكسيل واحدةٍ، ومجموعتين، وثلاثِ مجموعاتٍ. يمكنُ تفسيرٌ هذا الميل في درجاتِ الغليانِ، ألموضَّح في الجدولَيْن 1-11 و 2-11، من خلال الرابطة الهيدروجينيَّة.

فبالمقارنةِ مع الألكانِ يجبُ توافرٌ طاقةٍ إضافيَّةٍ، لكسر الروابطِ الهيدروجينيَّةِ بينَ جزيئاتِ الكحول، قبلَ تحوُّلِه من الحالةِ السائلةِ إلى الحالةِ الغازيَّةِ. وعندما يحتوي جزيءُ الكحول على أكثرَ من مجموعة هيدروكسيل واحدةٍ، قد يشكِّلُ هذا الجزيءُ روابطَ

الجدول 11-2 مجموعات هيدروكسيل متعددةٌ، ودرجات غليان الكحولات		
درجةُ الغليانِ (°C)	عددُ مجموعاتِ الهيدروكسيلِ	الكحول
78.3	1	إيثانول
197.3	2	2،1-إيثانديول
97.2	1	1-بروبانول
188	2	2،1-بروبانديول
260-258	3	3،2،1-بروبانتريول

ولات في الماء	عض الكحا	دويانيَّةُ	3-11 (1000)	11
you will make the way	manus of the same	البرصوسيين		

П			
	$({ m g/100~g~H}_2{ m O})$ الذوبانيَّةُ	الصيغةُ الجزيئيَّةُ	الكحول
	∞ (تامُّ الذوبانِ)	CH ₃ OH	ميثانول
	7.4	C ₄ H ₉ OH	1-بيوتانول
	2.7	C₅H ₁₁ OH	1-بنتانول
	0.06	C ₈ H ₁₇ OH	1-أوكتانول

هيدروجينيَّةً متعدِّدةً. وفي هذه الحالةِ ستحتاجُ إلى طاقةٍ أكثرَ، لكسر هذه الروابطِ، قبلَ تحوُّل الكحول السائل إلى غاز.

بيَّنا في الفصل الأول أنَّ الكحولات قابلةٌ للذوبان في الماء بسبب الرابطة الهيدروجينيَّةِ. إلا أن ذوبانَ الكحول في الماءِ يقلُّ بزيادةِ حجم الجزيءِ. فكلما ازدادَ طول أ سلسلةِ الهيدروكربون في الكحول، يزدادُ حجمُ الجزءِ غير القطبيّ، وغير القابل للذوبان من الجزيء. ويوضِّحُ الجدولُ 11-3 هذا الميلُ في الذوبانيَّةِ.

وتفسِّرُ الرابطةُ الهيدروجينيَّةُ في الكحولاتِ أيضًا خصائصَ أخرى للكحولاتِ واستخداماتِها. أحمرُ الشفامِ، ومراهمُ اليدَيْن والجسم، تحتوى عادةً على مادَّةٍ تسمّى الجليسيرول (3،2،1-بروبانتريول) لإبقاء هذه الموادِّ رطبةً. ذلك أن احتواءَ الجليسيرول على مجموعات هيدروكسيل متعدّدة يسمح بتكوين روابط هيدروجينيّة متعدِّدةٍ مع جزيئاتِ الماءِ في الهواءِ، أو في الموادِّ المحيطةِ. يُظهرُ الشكلُ 1-11 نموذجًا للجليسيرول.

يُستخدمُ الكحولُ أحيانًا كوقودٍ بديل، وكمحسِّن للأوكتانِ في وقودِ المحرِّكاتِ. ويُمزجُ الإيثانولُ مع الجازولين، مثلاً، بنسبة 9:1، لإنتاج الجازوهول الذي يروِّجُه بعضُ الخبراء، كوقود بديل للمركَّباتِ لأنه يحترقُ بنظافةٍ أكثرَ من الجازولين التقليديّ، ويساهم في المحافظة على مخزون البترول، ويقلِّلُ من الاعتمادِ على استهلاكِ النفطِ. ومع ذلك، فإن ثمَّة مساوىً لهذا الوقودِ. ذلك أن احتراقَ جرام واحدٍ من الإيثانول ينتجُ طاقةً تساوي 60% من الطاقة التي ينتجُها جرامٌ من الجازولين وحدَهُ. كما أن وجودَ الإيثانول يزيد من امتصاص الوقود للماء.



الشكل 11-1 يحتوي الجليسيرولُ على ثلاث مجموعات هيدروكسيل. يعملُ هذا التركيبُ على تكوين ثلاثِ روابط هيدروجينيّة مع الماء. يُضافُ الجليسيرول كمرطب إلى المنتجات التي تعنى بالجلدِ والبشرةِ.

تعدُّ كلُّ أنواع الكحول البسيطة سامَّةُ إلى حدٍّ ما. ولدى تعاطى الإيثانول يتحلَّلُ بفعل الأنزيم ديهيدروجينيز الكحول alcohol dehydrogenase متحوِّلاً بسرعةٍ إلى حالةٍ مؤكسَدةِ تُعرفُ بالأسيتالدهيد acetaldehyde التي تتحوَّلُ بدورها إلى حمض الأسيتيكِ. ويعدُّ تعاطى الكحول فاتلاً للنفس البشريَّةِ. والجرعةُ الميتةُ من الإيثانولِ تختلفُ من شخص إلى آخرَ. ولذا حرصَ الإسلامُ على تحريمِه بقولِه تعالى: «إنَّما الخَمْرُ والميسرُ والأنْصَابُ والأَزْلامُ رجْسٌ من عَمَلِ الشَّيْطانِ فَاجْتَنبوُهُ " سورةٌ المائدةِ، الآيةُ 90. وذلك لخطورة تعاطى الكحولات لما لها من عواقبَ اجتماعيَّة وصحيَّة.

من ناحيةٍ أخرى، تتأكسدُ أنواعُ الكحول البسيطةِ الأخرى بالأنزيم ديهيدروجينيز الكحول ببطء أكثرَ ويحوِّلُها إلى موادَّ أكثرَ سمّيَّةٍ من الإيثانول. فالميثانولُ، أو كحولُ ا الخشب، يتحوَّلُ إلى فورمالدهيد وحمض الفورميك شديدَى السمِّيَّةِ، اللذَيْن يسبِّبان أضرارًا بالغةً للخلايا قبلَ أن يتمكَّنَ الجسمُ من التخلُّص منهما تمامًا. إن الميثانولَ أكثرُ سُمِّيَّةً من الإيثانول بعشرة أمثال تقريبًا. ويتضمَّنُ التأثيرُ السمِّيُّ للميثانول أضرارًا للعصب البصريِّ، والغيبوبةَ، ثم الوفاةَ.

هاليداتُ الألكيل

هاليداتُ الألكيل alkyl halides مركّباتُ عضويّةٌ تحلُّ فيها ذرّةُ هالوجين (فلور، كلور، بروم) واحدةٌ أو أكثرُ محلَّ ذرَةِ هيدروجين أو أكثرَ في جزيءِ الهيدروكربون. وحيثٌ أن Xيُستخدَمُ غالبًا لتمثيل الهالوجين، فإن أيَّ هاليدِ ألكيل يمكنُ تمثيلُه بالصيغةِ العامَّةِ R-X. وفيما يلي قواعدٌ تسميةِ هاليداتِ الألكيل البسيطةِ بحسبِ نظام IUPAC.

تسمية هاليدات الألكيل

- 1. سمّ المركّب الأمّ. حدّد السلسلة المستمرّة الأطول لذرّات الكربون المحتوية على الهالوجين. أضف بادئات ذرّات الهالوجين المتصلة إلى اسم الألكان المقابل لعدد ذرّاتِ الكربون في السلسلةِ. البادئاتُ المستخدمةُ هي فلورو (fluoro) للفلور، والكلورو (chloro) للكلور، والبرومو (bromo) للبروم، ويودو (iodo) لليودِ. وإذا وُجِدَ أَكثرُ من نوع واحدٍ من ذرّاتِ الهالوجينِ، أضف بادئاتِ الهالوجينِ بحسب التسلسل الأبجديِّ للحروف الإنجليزيَّة. وإذا وُجدَ أكثرُ من ذرَّةٍ واحدةٍ للهالوجين نفسِهِ، أضفِ البادئةَ الأنسبَ (ثنائيَّ، أو ثلاثيَّ وغيرَها)، بعدَ ترتيبِ بادئاتِ الهالوجين بحسبِ الحروفِ الأبجديَّةِ.
- 2. رقم ذرّاتِ الكربونِ في السلسلةِ الأمّ. رقم ذرّاتِ الكربون في السلسلةِ بحيثُ يصبحُ مجموعٌ أعدادِ الهالوجينِ أقلَّ ما يمكنُ. وإذا وُجدَتَ ذرّاتُ هالوجينِ مختلفةٌ في مواقعَ متساويةٍ، أعطِ الرقمَ الأصغرَ لذرّةِ الهالوجينِ التي تأتي أوَّلاً في الترتيبِ الأبجديِّ.
- 3. أدخلُ أرقامَ المواقع. ضعَّ رقمَ موقع الهالوجينِ أو الأرقامَ قبلَ بادئاتِ الهالوجينِ
- 4. ضع الشرطات والفواصل. افصلُ أرقامَ المواقع عن الاسم بشرطة، وافصلُ بين أرقام المواقع بفواصلَ، إن وُجِدَ أكثرٌ من رقم.

مسألةً بموذجية 11-1

سمِّ هاليدَ الألكيل المبيَّنُ.

الحل

1. حدِّدُ موقعَ السلسلةِ المستمرَّةِ الأطولِ لذرّاتِ الكربونِ المحتويةِ على الهالوجين.

للسلسلةِ ثلاثُ ذرّاتِ كربون، فيكونُ اسمُ السلسلةِ البروبانَ.

2. عيِّن اسمَ ذرّاتِ الهالوجينِ المتَّصلةِ بالسلسلةِ وسمِّها.

يتصلُ بالسلسلة ذرّتا بروم. أضف البادئة برومو لتكون أمام اسم البروبان. ثم أضف البادئة ثنائيَّ لتبيّنَ وجودَ ذرَّتَين من البروم.

ثنائئ برومو بروبان

3. رقِّمْ سلسلةَ ذرّاتِ الكربون، بحيثُ يكونُ مجموعُ أعدادِ الهالوجينِ أقلَّ ما يمكنُ.

4. ستقعُ ذرّتا البروم على الكربون 1 و 2. ضعّ هذيّن الرقمين قبلَ بادئةِ الهالوجين مباشرةً، ثم افصلُ ما بينَ الأرقام والبادئة بشرطة، وما بينَ الأرقام بفاصلة.

2،1-ثنائي برومو بروبان

فيصبحُ الاسمُ الكاملُ 2،1-ثنائيّ برومو بروبان.

تمارين تطبيقية

الجواب

1. أ. 2-برومو بروبان

ب. 3،2،1-ثلاثيّ فلورو بيوتان

Br Br

Br-C-CH-CH₂-CH₃

1. سمِّ كلاًّ ممّا يلي من هاليداتِ الألكيل:

CH₃-CH-CH₃ $\begin{matrix} F & F & F \\ & & | & | \\ CH_3-CH-CH-CH_2 \end{matrix}$

2. ارسم التراكيبَ البنائيَّةَ المختصرةَ لهاليداتِ الألكيل التاليةِ:

أ. 2-يودو بروبان

ب. 2،1،1،1-رباعيّ برومو بيوتان

خصائصُ هاليدات الألكيل واستخداماتُها

تُعدُّ هاليداتُ الألكيل واحدةً من أكثر الكيميائيّاتِ العضويَّةِ استخدامًا. ومن هاليداتِ الألكيلِ التي اكتسبت اهتمامًا كبيرًا في الوقتِ الحاضرِ، مركَّباتُ الكلورو فلورو كربون chlorofluorocarbons أو CFCs. هذه المركّباتُ تحتوي على كلٍّ من الكلور والفلور معًا، ونوردُ فيما يلى صيغتين لمثالين شائعين هما الفريون-11، والفريون-12.

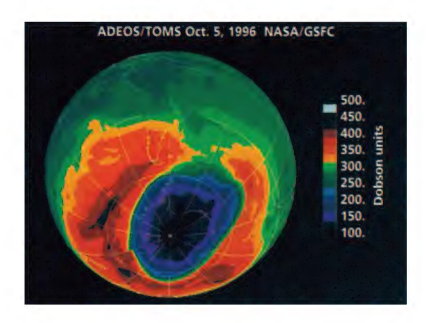
إن كلاً من CFC-11 و CFC-12 مادَّةً عديمةُ الرائحةِ، غيرٌ قابلةِ للاشتعالِ وغيرٌ سامَّةِ ومستقرّةٌ جدًّا، ويمكنُ بسهولةِ تحويلُها من حالةِ فيزيائيَّةِ إلى حالةِ أخرى. وقد جعلَتُ هذه الخصائصُ المادُّتَين المذكورتَين مفيدتَين في عددِ من الصناعاتِ. وقد استُخدِمتا لتصنيع البلاستيكِ الرغويِّ وكسائل للتبريدِ في الثلاَّ جاتِ.

تساهمُ مركَّباتُ CFCs بتدمير طبقةِ الأوزون في الجوِّ، كما يلاحظُ في الشكل 2-11. فعندَما تُطلقُ مركَّباتُ CFCs إلى الجوِّ، تتحلَّلُ بفعل أشعةِ الشمس، محرِّرةً ذرَّاتِ الكلورِ.

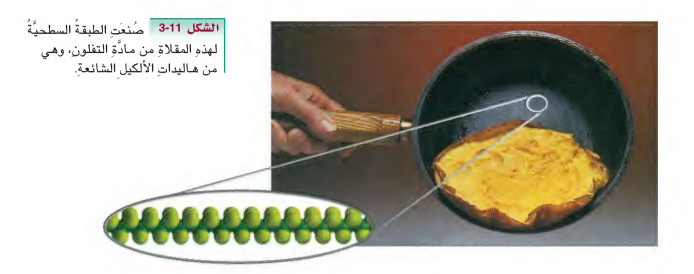
$$CCl_2F_2 \xrightarrow{\text{limbar}} Cl + CClF_2$$

تهاجمُ ذرّاتُ الكلور المتحرّرةُ جزيئاتِ الأوزونِ О3 الموجودةُ في طبقاتِ الجوِّ العليا، فتحوِّلُها إلى أكسجين تنائيِّ الذرَّةِ.

$$Cl + O_3 \rightarrow ClO + O_2$$



الشكل 11-2 أدى استنزاف الأوزون في طبقاتِ الجوِّ العليا فوقَ القطبِ الجنوبيِّ Antarctica، إلى تكوين طبقةٍ ذاتِ تركيز منخفض جدًا من الأوزونِ سُمِّيتْ ثقبُّ الأوزونِ. تشيرُ المنطقة َ السوداءُ فوقَ القطبِ الجنوبيِّ إلى المنطقة ذات تركيز الأوزون الأكثر تدنيًّا، نتيحةً استنزَافه.



ويعادُ توليدُ ذرّاتِ الكلور كالتالي:

$$ClO + O \rightarrow Cl + O_2$$

بهذهِ الطريقةِ يُتاحُ لذرَّةِ كلورٍ واحدةٍ أن تدمِّرَ آلافَ الجزيئاتِ من الأوزون.

لقد أدى استنزاف الأوزون في طبقات الجوِّ العليا إلى تكوين طبقة فوق القطب الجنوبيِّ Antarctica، تدنّى فيها تركيرُه، سُمِّيَتَ ثقب الأوزون. من المعروف أن جزيئات الأوزون تمتص الأشعَّة فوق البنفسجيَّة من أشعَّة الشمس، مانعة بذلك معظم هذه الأمنعَة من الوصول إلى سطح الأرض ومعروف أن الأشعَّة فوق البنفسجيَّة تسبّب سرطان الجلد في الإنسان، وقتل بعض أنواع الكائنات المجهريَّة، إلى جانب تدمير الأنسجة النباتيَّة والحيوانيَّة، موقعة أضرارًا فادحة في هذه الأحياء. وبما أن CFCs هي المسببِّ الرئيس لاستنزاف الأوزون، فقد وقَّمَتَ أكثرُ من مئة دولة عام 1987 على اتفاق لتقلل إنتاج هذه المادَة.

ومن هاليداتِ الألكيلِ الأخرى، رباعيُّ فلورو إيثين tetrafluoroethene أو C_2F_4 أو C_2F_4 على شكلِ سلسلة طويلة لتكوينِ مادَّة عُرفٌ بالاسم التجاريِّ لتنفلون Teflon. ولاحتواء هذه المادَّة على رابطة كربون-فلور غير قابلة للتفاعل، أصبح التفلونُ غيرَ قابل للتفاعل، ومستقرًّا عندَ درجة حرارة 0.325. إضافة إلى ذلك يتَّصفُ التفلونُ بمُعاملِ احتكاكٍ منخفض جدًّا، مما يعني أن الموادَّ الأخرى تنزلقُ بسهولة عن سطحِه. وقد جعلَتَ منه هذه الخَاصَّةُ مادَّةً مهمَّةً في تصنيع أجزاء الآلاتِ المقاوِمةِ للحرارةِ، والتي لا يمكنُ تشحيمُها بالإضافةِ إلى استخدامِه في تصنيع أدواتِ المطبخ ذاتِ السطوح التي لا يلتصقُ فيها الطعامُ، كالمقلاةِ المبيَّنةِ في الشكل 0.5

الإيثرات

الإيثراث ethers مركبات عضويَّة ترتبطُ فيها مجموعتا ألكيل بنرَّةِ أكسجين واحدة. ويمكنُ تمثيلُ الإيثراتِ بالصيغةِ R-O-R. E هذه الصيغةِ قد تكُونُ R مشابهةً لـ R أو مختلفةً عنها. وفيما يلى قواعدُ تسميةِ الإيثراتِ البسيطةِ.

تسمية الإيثرات

- 1. تُذكَرُ كلمةُ «إيثر» في نهايةِ الاسم.
- 2. أضف أسماء مجموعات الألكيل. وإذا وُجِدت مجموعتان مختلفتان من مجموعات الألكيل، رتب أسماء ها بحسب الحروف الأبجدية الإنجليزيَّة، قبل كلمة إيثر. وإذا كانت مجموعتا الألكيل متشابهتين، تضاف البادئة ثنائيًّ إلى اسم مجموعة الألكيل قبل اسم إيثر.
- 3. اترك مسافة مناسبة في الاسم. يجبُ تركُ مسافة بين أسماء مجموعات الألكيل، وبين هذه المجموعات وكلمة إيثر.

مسألةً نموذجية 11-2

الحل

سمِّ الإيشرَ المبيَّنُ أدناه.

CH₃-CH₂-O-CH₂-CH₃

ستأتي كلمةُ «إيثر» في نهايةِ الاسم.

إيثر

2. عيِّن اسم مجموعتي الألكيل المرتبطئيِّن بذرَّةِ الأكسجين.

CH₃-CH₂-O-CH₂-CH₃

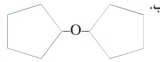
كلتا المجموعتين من نوع ِالإيثيل. أضف البادئة ثنائيّ لتبيَّن وجودَ مجموعتين من الإيثيل. ضغّ «ثنائيّ إيثيل» قبل كلمة «إيثر».

ثنائيّ إيثيل إيثر

يصبحُ الاسمُ الكاملُ على النحوِ التالي ثنائيّ إيثيل إيثر، وهو الإيثرُ الأكثرُ شيوعًا.

تمارينُ تطبيقية

- 1. سمِّ الإيثراتِ التاليةَ:
- $CH_3-CH_2-CH_2-O-CH_3$.i



- CH₃-O-CH₂-CH₂-CH₂-CH₃ .
- 2. ارسم التركيبَ البنائيُّ المختصرَ لصيغ الإيثراتِ التاليةِ:
 - أ. إيثيل بروبيل إيثر
 - ب. ثنائيّ هكسيل حلقيّ إيثر
 - ج. بيوتيل ميثيل إيثر

الجواب

- 1. أ. ميثيل بروبيل إيثر
- ب. ثنائي بنتيل حلقي إيثر
 - ج. بيوتيل ميثيل إيثر
- CH₃-CH₂-O-CH₂-CH₂-CH₃ .i .2

CH₃-CH₂-CH₂-CH₂-O-CH₃ .₹

الجدول 4-11 مقارنة درجات غليان إيتر والكان وكحول		
درجةُ الغليانِ (°C)	الكتلةُ الموليَّةُ	المركّب
34.6	74	ثنائيٌّ إيثيل إيثر
36.1	72	·.!n:.

117.7

خصائص الإيثرات واستخداماتها

1-بيوتانول

74

تتشابهُ ذوبانيَّةُ الإيثراتِ والكحولاتِ في الماءِ. مثلاً، يكونُ لكلٍّ من ثنائيّ إيثيل إيثر و 1-بيوتانول الكتلةُ الموليَّةُ نفسُها، ولهما أيضًا تقريبًا درجةُ الذوبانيَّةِ نفسُها في الماءِ: g/100 g للأُوّل و g/100 g 7.4 للثاني. تفسِّرُ هذا التشابة حقيقةٌ أن الإيثرَ، كما هو الكحولُ، يمكنُ أن يكوِّنَ روابطَ هيدروجينيَّةً مع جزيئاتِ الماءِ.

وبالمقابل، تكونُ درجاتُ غليان الإيثراتِ أدنى بكثير من درجةِ غليان الكحولاتِ المساويةِ لها في الكتلةِ الموليَّةِ. لكنها تكونُ مساويةً تقريبًا لدّرجةِ غليانِ الألكاناتِ. ويبدو هذا الميلُ واضحًا لدى إجراءِ المقارنةِ في الجدول 4-11. يمكنُ تفسيرُ سببِ هذا الميل أيضًا من خلال الرابطة الهيدروجينيَّة. فعلى عكس الكحولات لا تكوِّنُ الإيثراتُ روابطَ هيدروجينيَّةً مع بعضِها لعدم احتوائِها على ذرَّةِ هيدروجين مرتبطةٍ بذرَّةٍ عاليةِ السالبيَّةِ الكهربائيَّةِ. لذلك ليس هناك حاجةٌ إلى طاقة إضافيَّة لكسر الروابطِ الهيدروجينيَّةِ كي تغلى الإيثراتُ.

وكما هي حالُ الألكاناتِ، فإن الإيثراتِ لا تكونُ مركَّباتِ نشطةً. وتفسِّرُ هذه الخاصَّةُ استخدامَ الإيثر الشائع كمذيب في عددٍ من التفاعلاتِ العضويَّةِ، حين يتعذُّرُ استخدامُ الماءِ كمذيبٍ.

يُعدُّ ميثيل ثالثي بيوتيل إيثر (methyl-tertiary-butyl ether (MTBE) الأكثر استخدامًا بينَ مجموعة الإيثر، وهو أيضًا نوعٌ آخرٌ من محسِّناتِ أوكتانِ الجازولين. وفي السابق كان رباعيُّ إيثيل الرصاص $(C_2H_5)_4Pb$ شائع الاستخدام لهذا الغرض. لكن، ولتزايدِ الاهتمام حولَ انبعاثاتِ الرصاص من عوادم السيّاراتِ إلى البيئةِ المحيطةِ، استُبدِلَ بهذهِ المادَّةِ (MTBE) وغيرُها من محسِّناتِ الأوكتانِ.

مراجعةُ القسم 1-11

1. اكتب الصيغة العامَّة بالإضافة إلى صنف كلِّ من المركّبات العضويَّة التالية:

> Br-CH₂-CH₂-CH₃. CH₃-OH .i CH₃-O-CH₃ .

> > 2. سمِّ كلاًّ من المركّباتِ التاليةِ:

CH₃-CH-CH₃ CH₃-CH₂-CH ⋅₹

3. ارسم التراكيبَ البنائيَّةَ المختصرةَ لكلِّ مما يلي:

أ. 2،1-بروبانديول

ب. إيثيل ميثيل إيثر

ج. ثنائيّ كلورو ميثان

تفكيرٌ ناقد

4. تطبيقُ نماذج: رتِّب المركَّباتِ التاليةَ تنازليًّا تبعًا لدرجةِ الغليان: إيثيل ميثيل إيثر، الإيثانول، 2،1-إيثانديول، البيوتان، البروبان.

القســـم 11-2

مؤشّراتُ الأداء

- يتعرَّفُ الألدهيداتِ والكيتوناتِ
 والأحماض الكربوكسيليَّة والإستراتِ
 والأميناتِ، اعتمادًا على المجموعةِ
 الوظيفيَّةِ الموجودةِ في كلِّ منها.
- يسمّي الألدهيدات والكيتونات والأحماض الكربوكسيليَّة والإسترات والأمينات ويكتبُ الصيغ البنائيَّة.
- يفستر خصائص الألدهيدات،
 والكيتونات، والأحماض الكربوكسيليَّة،
 والإسترات، والأمينات، واستخداماتِها،
 اعتمادًا على تراكيبها البنائيَّة.

أصناف أخرى للمركبات العضوية

الألدهيداتُ والكيتوناتُ

تحتوي الألدهيداتُ والكيتوناتُ على مجموعةِ كربونيل، تظهرُ أدناه:

O -C-

يعودُ الفرقُ بين الألدهيداتِ والكيتوناتِ إلى موقع مجموعةِ الكربونيلِ الألدهيداتُ aldehydes مركّباتُ عضويّةُ ترتبطُ فيها مجموعةُ الكربونيل بنزّةِ كربونٍ في طرفِ سلسلة ِ ذرَاتِ الكربونِ. والكيتوناتُ ketones مركّباتُ عضويّةٌ ترتبطُ فيها مجموعةُ الكربونيل بنزّاتِ كربونٍ تقعُ ضمنَ السلسلةِ. يمكنُ تعرُّفُ هذه الاختلافاتِ من الصيغِ العامّةِ المبيّنةِ أدناه:

إن قواعدَ IUPAC لتسميةِ الألدهيداتِ والكيتوناتِ، هي التاليةُ:

تسميةً الألدهيداتِ

سَمِّ المركَّبَ الأُمَّ. حدِّدِ السلسلةَ المستمرَّةَ الأطولَ المحتويةَ على مجموعةِ كربونيلٍ أضفِ المقطعَ -ال (al-) إلى نهايةِ اسم الألكانِ المقابل.

فيما يلى ثلاثةً أمثلةٍ على تسميةِ الألدهيداتِ.

تسميةُ الكيتوناتِ

- المركّب الأمّ. حدّد السلسلة المستمرّة الأطول المحتوية على مجموعة كربونيل أضف المقطع -ون (one) إلى نهاية اسم الألكان المقابل.
- 2. رقُم نزات الكربون في السلسلة الأم. رقّم أذرّات الكربون في السلسلة بحيث يصبح لذرّة الكربون في مجموعة الكربونيل أقل وقم ممكن.
 - 3. أدخل رقم الموقع. ضع رقم موقع الكربونيل في مقدِّمة الاسم.
 - 4. أضف الشرطات. افصل رقم الموقع عن الاسم بشرطة.

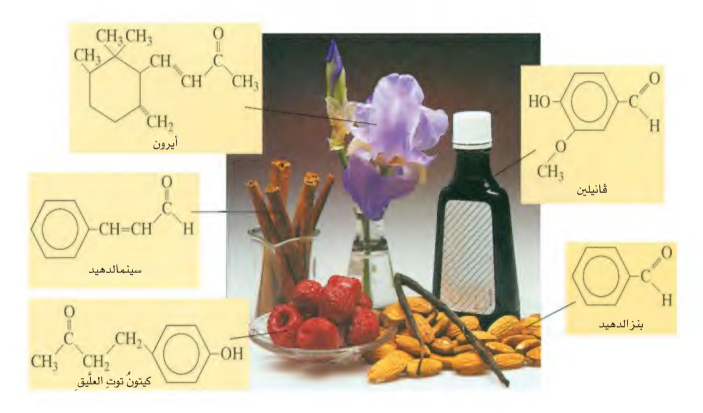
فيما يلي ثلاثةٌ أمثلةٍ على أسماءٍ لبعض ِ الكيتوناتِ.

خصائصُ الألدهيداتِ والكيتوناتِ واستخداماتُهما

إن أبسطَ الألدهيداتِ هو الميثانالُ، الذي يُعرفُ أيضًا بالفورمالدهيدِ الذي شاعَ استخدامُه لحفظِ العيِّناتِ في مختبراتِ علم الأحياءِ، وله استخدامٌ صناعيٌّ مهمٌّ في إنتاج بلاستيك الباكلايت bakelite الذي يصتَّعُ من الفينول والفورمالدهيد كموادًّ أُوَّلِيَّةٍ.

ومن أبسطِ الكيتوناتِ 2-بروبانون، الذي يُسمّى أيضًا الأسيتونَ. يدخلُ الأسيتونُ في ا تركيب بعض من مزيلات طلاء الأظافر، لأنه يذيبُ الموادَّ العضويَّة في طلاء الأظافر. غالبًا ما تكونُ الألدهيداتُ والكيتوناتُ مسؤولةً عن النكهاتِ في حياتِنا اليوميَّةِ. فالسينمالدهيدٌ cinnamaldehyde، هو المسؤولُ عن نكهةِ القرفةِ cinnamon. يعطى الشكلُ 11-4 أمثلةً على نكهات مصدرُها الألدهيداتُ والكيتوناتُ.

الشكل 4-11 نكهاتٌ شائعةٌ مصدرُها الألدهيداتُ والكيتوناتُ.



الأحماض الكربوكسيليَّةُ

الأحماضُ الكربوكسيليَّةُ carboxylic acids مركَّباتٌ عضويَّةٌ تحتوي على مجموعة ِ الكربوكسيل الوظيفيّة التي تأتي في طرف السلسلة الكربونيّة. ويمكنُ تمثيلُ هذا الصنف من المركَّباتِ العضويَّةِ بالصيغةِ العامَّةِ المبيَّنةِ أدناه:

وتتمُّ تسميةُ الأحماض الكربوكسيليَّةِ البسيطةِ بحسبِ نظام IUPAC على النحو التالي: تسميةُ الأحماض الكربوكسيليَّة

سَمّ المركّب الأمّ. حدّد السلسلة المستمرّة الأطول التي تحتوي على مجموعة الكربوكسيل. فإذا وجدَتَ مجموعةٌ كربوكسيل واحدةٌ، أضفِ البادئةَ حمض (acid) إلى اسم الألكان المقابل، والمقطع -ويك (oic) في نهاية الاسم.

وفيما يلى ثلاثة أمثلة على الأحماض الكربوكسيليَّة.

خصائصُ الأحماض الكربوكسيليَّة واستخداماتُها

تتفاعلُ الأحماضُ الكربوكسيليَّةُ، كما هي حالُ الأحماض غير العضويَّةِ، وتفقدُ أيونَ الهيدروجين فتصبحُ أيونًا مشحونًا بالشحنةِ السالبةِ، في الماءِ.

$$R - C - OH \stackrel{\text{H}_2O}{\rightleftharpoons} R - C - O^- + H^+$$

تكونُ الأحماضُ الكربوكسيليَّةُ أضعفَ بكثيرِ مِن الأحماضِ غيرِ العضويَّةِ، كحمضِ الهيدروكلوريكِ، وحمض الكبريتيكِ، وحمض النيتريكِ. فحمضٌ الأسيتيكِ (الخل) هو حمضٌ كربوكسيليٌّ ضعيفٌ، ويسمّى وفقًا لـ IUPAC حمضَ الإيثانويكِ.

ويوجد عدد من الأحماض الكربوكسيليَّة طبيعيًّا في النباتات والحيوانات. فالحمضيّاتُ، المبيئّةُ في الشكل 11-5، مثلاً، تحتوى على حمض السيتريكِ citric acid. ويظهرُ الجدولُ 11-5 أمثلةً أخرى على ذلك. تُستخدمُ الأحماضُ الكربوكسيليَّةُ كمضافات للأغذيَّة. فحمضُ الإيثانويكِ وحمضُ السيتريكِ يستخدمان في الطعام لإعطائِه مذاقًا حامضيًّا. وتُستخدمُ أحماضُ البنزويكِ والبروبانويكِ، والسوربيكِ كموادًّ حافظةٍ للطعام، وذلك لقدرتِها على تدمير الكائناتِ المجهريَّةِ المسبِّبةِ لتلفِ الطعام.

إن أكثرَ الأحماضَ الكربوكسيليَّةِ شيوعًا، هي حمضُ الميثانويكِ وحمضُ الإيثانويكِ، لإمكانيَّةِ تصنيعِهما بكلفةٍ منخفضةٍ، والاستفادةِ منهما كمادَّةٍ ٱوليَّةٍ في عددٍ من الصناعاتِ الكيميائيَّةِ. يُستخدمُ حمضُ الإيثانويكِ مثلاً، في إنتاج البولي ڤينيل أسيتات polyvinyl acetate (PVA) المستخدم في صناعةِ الدهاناتِ، والموادِّ اللاصقةِ، وطلاءِ الأقمشة الخارجيِّ.



الشكل 11-5 يوجدُ حمضُ السيتريك فى الحمضيّاتِ ويحتوى على ثلاثِ مجموعات كربوكسيل موضَّحة باللون الأحمر في الصيغةِ البنائيّةِ.

	الجدول 11-5 بعضُ الأحماضِ الكربوكسيليَّة ومصادرُها الطبيعيَّةُ	
المصدر	الصيغةُ البِنائيَّةُ	حمضُ الكربوكسيلِ
النمل	О Н-С-ОН	حمضُ الميثانويكِ methanoic acid
الزبدةُ الفاسدةُ	O CH ₃ –CH ₂ –CH ₂ –C–OH	حمضُ البيوتانويكِ butanoic acid
القشطةُ، زيتُ جوزِ الهندِ، زيتُ النخيلِ	$ \begin{array}{c} {\rm O} \\ {\rm II} \\ {\rm CH_3-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-C-OH} \end{array} $	حمضُ الهكسانويكِ hexanoic acid
اللبنُّ، الدمُّ، سائلُ العضلاتِ	OH O CH ₃ -CH-C-OH	حمضُ اللاكتيكِ lactic acid
التفاح	O OH O OH–C–CH ₂ –CH–C–OH	حمضُ الماليكِ malic acid
الراونُد (عشبةٌ طبّيَّة)	О О HO—С—С—ОН	حمضُ الأوكساليكِ oxalic acid

الإسترات

الإستراث esters مركّبات عضويّة تحتوي على مجموعات كربوكسيل حلّت فيها مجموعة الكيل محلّ هيدروجين مجموعة الهيدروكسيل. الحينة العامّة للإسترات هي التالية:

$$R$$
- C - O - R

ونظامٌ IUPAC لتسميةِ الإستراتِ البسيطةِ هو التالي:

تسمية الإسترات

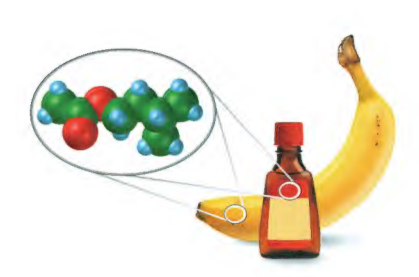
- 1. سَمُ المركَّبَ الأمُّ. سمِّ الحمض الكربوكسيليَّ الذي تكوَّنَ منه الإسترُ (راجعِ الصفحةَ 314). احذف البادئة حمض، وغيِّرِ المقطعَ -ويك في نهايةِ اسم الحمض إلى -وات (oate). هذا سيعطي الجزءَ الثانيَ من اسم الإستر.
- 2. أضف اسمَ مجموعة الألكيل. حدِّد اسمَ مجموعة الألكيل التي حلَّتَ محلَّ هيدروجين مجموعة الألكيل إلى مقدِّمة هيدروجين مجموعة الألكيل إلى مقدِّمة الاسم.

فيما يلي مثالان على تسمية الإسترات.

	لةُ التي تصدرُها بعضُ الإستراتِ	الجدول 11-6 النكهاث الشائع
النكهة	الصيغةُ البنائيَّةُ	الإستر
الأناناس	$\begin{matrix} \text{O} \\ \text{\parallel} \\ \text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3 \end{matrix}$	إيثيلُّ بيوتانواتِ ethyl butanoate
الورد	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	جيرانيولُ الفورماتِ geraniol formate
الياسمينُ، وعصيرُ العنبِ	$\begin{array}{c} \stackrel{\text{NH}_2}{\longleftarrow} \stackrel{\text{O}}{\longleftarrow} \\ \stackrel{\parallel}{\longleftarrow} \stackrel{\text{C}-\text{O}-\text{CH}_3} \end{array}$	میثیلُ الأنثرانیکلاتِ methyl anthraniclate
الخزامي	$\begin{array}{ccc} O & CH_3 & CH \\ CH_3-C-O-C-CH_2-CH_2-CH=C-CH_3 \\ CH=CH_2 \end{array}$	لينليلُ الأسيتاتِ linalyl acetate

خصائص الإسترات واستخداماتها

الإستراتُ شائعةٌ عادةً في النباتاتِ وهي مسؤولةٌ عن بعض النكهاتِ المميَّزةِ فيها. وهذا ما نفهمُه من قولِهِ تعالى: «يُسْقَى بِمَاء واحِد ونُفَظِّلُ بَعْضَها على بَعْض في الأُكُل»، سورةٌ الرعدِ، الآيةُ 4. يوضحُ الجدولُ 11-6 بعضَ هذه الإستراتِ والنكهاتِ التي تكوِّنُها. ويذكرُ أن هذه المركَّباتِ كانَ يجري الحصولُ عليها في الماضي من مصادرَ طبيعيَّةٍ فقط. ويمكنُ تحضيرُ هذه المركَّباتِ الطبيعيَّةِ وغيرها، لاستخدامها كمنكِّهاتٍ للأغذيةِ. ويبيِّنُ الشكلُ تحضيرُ هذه المرزِ والذي يستخدمُ الذي يوجُد في الموزِ والذي يستخدمُ كمنكَّه صناعيًّ.



الشكل 11-6 يمكنُ تحضيرُ الإستر الموجودِ في الموزِ، واستخدامُهُ كمُكسبِ الطعمِ.

الأمينات

الأميناتُ amines مركّباتُ عضويّةٌ مشتقّةٌ من الأمونيا بإحلال مجموعة ألكيل أو أكثرَ محلًا الهيدروجين فيها. تمثّلُ الأميناتُ بالصيغةِ العامّةِ التاليةِ:

لاحظ أن المجموعة الوظيفيَّة (-N-) لا تحتوي على أكسجين. تُسمِّى الأميناتُ عادةً بأسماءٍ شائعةٍ، وليسَ وفقَ نظام IUPAC. وفيما يلي الخطواتُ المَّبعةُ في تسمية الأمينات.

تسمية الأمينات

1. اكتب كلمة أمين (amine) في نهاية الاسم.

2. أضف اسم مجموعة الألكيل. رتب أسماء مجموعات الألكيل المرتبطة بدرَّة النيتروجين وفقًا لتسلسل الحروف الأبجديَّة الإنجليزيَّة. أضف البادئة ثنائي أو ثلاثي قبل اسم المجموعة إذا كانت اثنتين أو ثلاثًا، من النوع نفسه. اجمع هذه الأسماء في مقدِّمة الكلمة أمين.

فيما يلي ثلاثةٌ أمثلةٍ على تسمية بعض الأمينات.

تُصتَّفُ الأميناتُ كأميناتٍ أوليَّةٍ وَثانويَّةٍ وثالثيَّةٍ بالاعتمادِ على عددِ ذرَّاتِ الهيدروجين في جزيءِ الأمونيا، التي استبدلَتَ بها مجموعاتُ الألكيل، كما هو مبيَّنُ في التراكيب البنائيَّةِ أعلاه. في الأمين الأوليُّ primary amine حلَّت محلُ درَّة هيدروجين واحدة من جزيءِ الأمين الثانويُّ هيدروجين من جزيء الأمونيا مجموعة ألكيل. وفي الأمين الثانويُّ secondary amine حلَّت محلُ ذرَّت مِن جزيء الأمونيا مجموعتا ألكيل. وفي الأمين الثلاث في جزيء وفي الأمين الثلاث في جزيء وفي الأمين الثلاث في جزيء الأمين الثلاث في جزيء الأمونيا ثلك مجموعات ألكيل.

خصائصُ الأميناتِ واستخداماتُها

تعتمدُ الخصائصُ الكيميائيَّةُ للأميناتِ بشكل كبيرِ على التركيبِ الإلكترونيِّ لذرَّةِ النيتروجينِ التركيبِ الإلكتروناتِ غيرِ المشتركةِ. تجعلُ هذه المنطقةُ ذاتُ الشحنةِ السالبةِ من الأميناتِ قواعدَ ضعيفةً في المحاليلِ المائيَّةِ. ويجذبُ زوجُ الإلكتروناتِ غير المشتركةِ ذرَّةَ هيدروجين ٍ ذاتِ شحنةٍ موجبة في جزيءِ ماءٍ، فترتبطُ ذرَّةُ الهيدروجين مع الأمين مكوِّنةً أيونًا موجبَ الشحنةِ، مخلِّفةً أيونَ الهيدروكسيدِ.

$$R-N-R'' + H-O-H \stackrel{\stackrel{}{\rightleftharpoons}}{\rightleftharpoons} R-N-R'' + OH^-$$

$$R'$$

الشكل 7-11 يُنتجُ الضفدعُ المرقَّطُ أمينات سامّة منها: البتراكوتوكسينين A، batrachotoxinin A ، الذي يدمِّرُ الخلايا العصبيَّةَ. وتظهرُ في الشكَّل ذرَّةُ النيتروجين في جزيء الأمين ملوَّنةً باللون الأحمر.



من الأمثلةِ المميَّزةِ على هذا التفاعل، نوعان من الأميناتِ الحلقيَّةِ الطبيعيَّةِ السامَّةِ يعرفان بالبتراكوتوكسين batrachotoxin و البتراكوت وكسينين A، batrachotoxinin A، ينتجُهما الضفدعُ المرقَّطُ السامُّ الذي يعيشُ في الغاباتِ الكولومبيَّةِ المطيرةِ، والمبيَّن في الشكل 11-7. يكتسبُ هذان الأمينان في المحاليل المائيَّةِ بروتونَين ليصبحا أيونَيْن موجبيّن. وبما أن هذَيْن الأيونيْن يحملان الشحنة ذاتَها، كما في أيونات الصوديوم في الجهاز العصبيِّ، فإنهما يسلكان السلوك نفسَه، لا سيَّما وأن أيوناتِ batrachotoxin تتوغَّلُ خلالَ فتحاتِ في الخلايا العصبيَّةِ تُسمّى قنواتِ الصوديوم. وبما أن هذه الأيوناتِ أكبرُ بكثير من أيوناتِ الصوديوم العاديَّةِ، فإنها تقومُ بإجبار فنواتِ الصوديوم على البقاءِ في وضع انفتاح يسمحُ لأيوناتِ الصوديوم أن تغمرَ الخليَّة العصبيَّة. تؤدّى هذه العمليَّةُ إلى استمرار الخليَّةِ العصبيَّةِ في نقل الإشاراتِ العصبيَّةِ دونَ انقطاع، مما يؤدّي إلى موت الخليَّة بسرعةٍ. فسبحانَ الذي أعطى كلَّ شيءٍ خلقه ثم مدى.

الأميناتُ شائعةً في الطبيعةِ، وغالبًا ما تتكوَّنُ خلالَ تحلُّل البروتيناتِ في خلايا الحيوان، وتتميَّرُ برائحتها الكريهة كما في الجثث المتحلِّلة والسمك الفاسد والغائط.

ويحتوى صنفُ المركَّباتِ العضويَّةِ المعروفةِ بأشباهِ القلويّاتِ alkaloids على أميناتِ أيضًا. وهي أميناتُ طبيعيَّةُ تنتجُها نباتاتُ ذاتُ تأثير فسيولوجيٌّ على الحيواناتِ. ومن الأمثلةِ على أشبامِ القلويّاتِ، الكافيينُ caffeine، والنيكوتينُ nicotine، والمورفينُ morphine، والكونينُ coniine الموجودُ في نباتِ الشوكرانِ السامِّ. ولأشبامِ القلويّاتِ تركيبٌ بنائيٌّ كيميائيٌّ معقَّدٌ، كما هو موضَّحٌ في التركيب البنائيِّ للمورفين، أدناه:

يلحِّصُ الجدولُ 11-7 المجموعاتِ الوظيفيَّةُ والصيعُ العامَّةُ لأصنافِ المركَّباتِ العضويَّةِ التي نوقشت في القسميِّن 11-1 و 2-11.

	الجدول 7-11 أصناف المركّبات العضويّة	
الصيغةُ العامَّةُ	المجموعة الوظيفيّة	الصنف
R-OH	-ОН	الكحول
R–X	$-X (X = F \cdot Cl \cdot Br \cdot I)$	هاليدُّ الأَلكيلِ
R-O-R'	-0-	الإيثر
O <i>R</i> -C-H	O -C-H	الألدهيد
O R-C-R'	O -C-	الكيتون
O <i>R</i> -C-OH	O -C-OH	الحمضُ الكربوكسيليُّ
O R-C-O-R'	O -C-O-	الإستر
R-N-R'' R'	-N-	الأمين

مراجعةُ القسم 2-11

- 1. حدِّدِ الصيغةَ العامَّةَ والمجموعةَ الوظيفيَّةَ، ثمَّ صنِّف
 - المركَّباتِ العضويَّةَ التاليةَ:
 - $_{\text{CH}_{3}\text{-CH}_{2}\text{-C-OH}}^{\text{Q}}$.i

 - CH₃-CH₂-NH₂ .
 - CH₃-C-O-CH₂-CH₃

 - 2. اكتب اسم كلِّ مما يلي:
 - $\begin{matrix} \mathbf{O} \\ \mathbf{CH}_3 \mathbf{C} \mathbf{CH}_2 \mathbf{CH}_2 \mathbf{CH}_3 \end{matrix}$
 - \mathcal{C} ب. \mathcal{C} H $_3$ – \mathcal{C} H $_2$ – \mathcal{C} H $_2$ – \mathcal{C} – \mathcal{C}

- CH₃-NH-CH₃ .7
- 3. ارسم التراكيبَ البنائيَّةَ المختصرةَ لكلِّ مما يلى:
 - ج. بيوتانال
- أ. إيثيل إيثانوات
- - ب. ثلاثيّ إيثيل أمين
- 4. ما أوجهُ الشبهِ والاختلافِ بينَ الألدهيداتِ والكيتوناتِ؟
- 5. قارنُ بينَ قَوَّةِ الأحماضِ العضويَّةِ وقوَّةِ الأحماض غير العضويَّة.
- 6. بيِّنِ التفاعلَ الذي يحدثُ لدى ذوبانِ الأميناتِ في الماءِ.

تفكيرٌ ناقد

- 7. تطبيقُ نماذج: حدِّدُ هويَّةَ المجموعاتِ الوظيفيَّةِ في التركيب البنائيِّ للفانيلين المبيَّن في الشكل 4-11.
- 8. علن: تعملُ الأميناتُ التي ينتجُها الضفدعُ المرقَّطُ السامُّ على موتِ الخلايا العصبيَّةِ.

قراءةٌ علميَّةٌ



وقودُ السيّاراتِ (الجازولين) والبيئةُ

علمُتَ أن من منتجاتِ تكرير النفطِ مادَّةً تسمّى الجازولينَ تستخدمُ وقودًا للسياراتِ، وتتكون من مزيج من الألكانات المستقيمة C_6H_6 والمتفرِّعة، وتحوى قليلاً من البنزين ومشتقّاتِه. ولو استعملَ الجازولينُ المأخوذُ من أبراج التجزئة في مصنع تكرير النفط مباشرةً في تسيير السيّاراتِ لأدّى ذلك إلى تلفِ محرِّكِ السيّارة، أو على الأقلِّ قصر عمره. ذلك أن احتراق هذا الجازولين داخل المحرِّكِ لن يكونَ سلسًا، بل يرافقُه ارتجاجٌ وخبط ي المحرك لأن سلاسة احتراق الجازولين تعتمد على الصيغة البنائيّة للألكاناتِ التي يحويها. فالألكاناتُ المتفرّعةُ هي الأفضلُ، والمستقيمةُ هي الأسوأُ. ولهذا تمَّ إعداد مقياس لسلاسة احتراق الجازولين عُرفَ بمقياس رقم الأوكتان

octane number ، وأعطى أسلسُ الألكانات احتراقًا (الأيزو أوكتان المتفرِّعُ) رقم الأوكتان 100، والأوكتانُ العاديُّ الرقمَ صفرًا. وأصبحَ من المتعارف عليه أن الجازولين ذا رقم الأوكتانِ 95 فأكثر، يعدُّ ممتازًا، في حين أن رقمَ الأوكتان في بعض البلدان قد يكونُ 90 أو دونها، ويعتبرُ ممتازًا. فأصبحَ رقمُ الأوكتانِ يعكسُ، إلى حدِّ ما، مستوى الرفاهيَّةِ في البلدِ المعنى ولكن، هل يمكن معالجة الجازولين المنخفض رقم الأوكتان بحيث يصبح ممتازًا (مرتفع رقم الأوكتان)؟ الجواب: نعم.

فقد وجد أن رباعي إيثيل الرصاص من شأنِه، إذا أضيفَ إلى الوقودِ (C_2H_5) $_4$ Pb بمقاديرَ قليلةٍ جدًّا أن يرفعَ رقمَ الأوكتانِ فيه. وعلى الرغم من الأضرار المعروفة لمركّبات الرصاص على البيئةِ، فقد استمرَّ الناسُ في استخدام الجازولين المعالج بالرصاص. غير أن تزايد عددِ السيّاراتِ في الطرقاتِ،

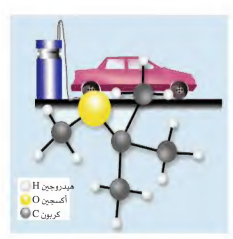
وبالتالي تعاظمَ ما ينبعثُ منها من ملوِّثاتِ في الهواء، وخصوصًا في المدن المزدحمة بالسكّان، أدّى إلى تزايد شعور المواطنين في كلِّ بلدِ بضرورةِ وضع حدٍّ لهذا التلوِّثِ المتزايد، فوضعت في الدول المتطوّرة قوانين أ تحدُّ من تلويثِ الهواءِ بالغازاتِ المنبعثةِ من السيّاراتِ، وأهمُّها، كما تعلمُ: أوَّلُ أكسيدِ الكربون، أكاسيدُ النتيروجين، الأبخرةُ العضويَّةُ المتطايرةُ، ومركَّباتُ الرصاص المتطايرةُ (وهي في الغالبِ على شكل كلوريدِ الرصاص PbCl₂). ومن الجدير بالذكر أنّ المركّبات العضويّة المتطايرة تتضمَّنُ أبخرة مادَّةِ البنزين C_6H_6 المعروفِ بتسبُّبه في الإصابةِ بالسرطانِ.

واتُخِذَتِ الإجراءاتُ التاليةُ للحدِّ من تلوِّثِ الهواءِ بسببِ استخدام الجازولين؛

- 1. الخفضُ من كمِّيَّةِ الموادِّ العضويَّةِ المتطايرة بمنع استخدام ألكانات يقلُّ عددٌ ذرّاتِ الكربونِ في الجزيءِ الواحدِ منها عن 6 ذرّاتٍ.
- 2. منعُ استخدام الجازولين الذي تزيدُ فيه نسبةُ البنزين عن 1%.
- 3. إجبارٌ مستخدمي السيّاراتِ على تركيب محوّلات كيميائيّة في أنبوب العادم تنقى نواتج احتراق الجازولين من أوَّل أكسيد الكربون وأكاسيد النيتروجين والمركّبات العضويّة المتطايرة.
- 4. ضرورة احتواء الجازولين على مادّة عضويَّة تحتوي على الأكسجين ضمن جزيئاتِها بحيثُ لا تقلُّ نسبةُ الأكسجين في الجازولين عن 2% وزنًا. واتَّضحَ عند تطبيق هذه الإجراءاتِ أن هناك مشكلةً كبرى تحول دون الاستفادة

التامَّةِ منها، ذلك أن مركَّباتِ الرصاص المنبعثة مع نواتج احتراق الجازولين تسمِّمُ المحوِّلاتِ الكيميائيَّةَ في أنبوبِ العادم وتعطِّلُ عملَها. وربَّ ضارَّةِ نافعةٌ، فقد اضطرَّتْ مصانعُ السيّاراتِ إلى الاستغناءِ عنها كمادَّةِ رافعة لرقم الأوكتان، وبدأ البحثُ عن البديل. وكان أن وُجد بديلٌ يصطاد عصفورين بحجر واحدٍ، ألا وهو مادَّةُ ميثيل ثالثي بيوتيل إيثر MTBE التي لا ترفعُ رقمَ الأوكتانِ فحسب (وبكفاءة أعلى من مركّبات الرصاص) بلّ تحتوي على الأكسجين في جزيئاتها بقدر يفي بالحدِّ المطلوبِ لتحقيق الاحتراقِ الكامل للجازولين دون تكون أول أكسيد الكربون. ويدورُ الآن في الأوساطِ الصناعيّة والعلميّة جدلٌ حولَ الآثار البيئيَّةِ لاستخدام مادَّةِ MTBE، والمسلسلُ مستمرٌّ.

 ما المقياسُ الذي يمثُّلُه رقمُ الأوكتانِ؟ 2. لرفع رقم الأوكتان، ما خصائص MTBE التي تجعلُه بديلاً أفضل من رباعي إيثيل



ميثيل ثالثي بيوتيل إيثر MTBE يُمزجُ مع الوقودِ ليحسِّنَ من احتراقِه.

التفاعلاتُ العضويّة

تفاعلاتُ الاستبدال

إن تفاعلَ الاستبدالِ substitution reaction هو التفاعلُ الذي تحلُّ فيه محلُّ ذرَّةٍ أو أكثرَ من ذرَاتِ الجزيءِ ذرَّةٌ أو مجموعةٌ ذرَاتِ أخرى. ويعدُّ التفاعلُ بين الألكانِ، كالميثانِ، والهالوجينِ، كالكلورِ، لتكوينِ هاليدِ الألكيلِ، مثالاً على هذا النوع من التفاعل. لاحظُ أن ذرَّةَ الكلورِ في هذا التفاعل تحلُّ محلَّ ذرَّة هيدروجين في جزيءِ الميثانِ، كالتالي:

ويمكنُ أن تتكوَّنَ مركَّباتُ إضافيَّةُ نتيجةَ استبدال ذرّاتِ هيدروجين أخرى في جزيءِ الميثان، والنواتجُ المتوقعَّةُ هي ثنائي كلورو ميثان، وثلاثي كلورو ميثان، ورباعي كلورو ميثان يعرفُ ثلاثي كلورو ميثان أيضًا بالكلوروفورم، ويُعرفُ رباعي كلورو ميثان برابع كلوريد الكربون. ومن الأمثلة الأخرى على تفاعلاتِ الاستبدال تكوينُ غازِ الفريون-11، والفريون-12 في التفاعل بين HF ورابع كلوريد الكربون.

$$\begin{array}{c}
Cl & Cl \\
Cl-C - Cl + H-F \xrightarrow{SbF_5} Cl-C - F + H-Cl \\
Cl & Cl \\
11-نوبيون-Cl \\
Cl-C - F + H-F \xrightarrow{SbF_5} Cl-C - F + H-Cl \\
Cl & Cl \\
Cl & Cl
\end{array}$$

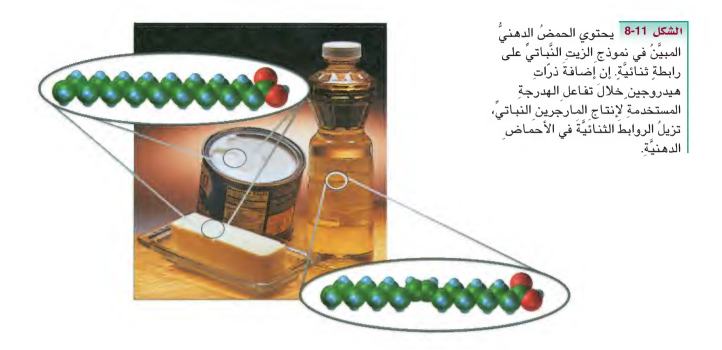
تفاعلاتُ الإضافةِ

تفاعلُ الإضافةِ addition reaction مو ذلك التفاعلُ الذي تُضافُ فيه ذرَةٌ أو جزيءً الله عزيء غير مشبع، مما يزيدُ من درجة تشبُع ذلك الجزيء. ومن الأمثلةِ الشائعةِ لتفاعلِ الإضافة ِ ما يُعرفُ بتفاعلِ الهدرجةِ hydrogenation الذي تضافُ فيه ذرّاتُ هيدروجين إلى جزيءٍ غير مشبع. فالزيوتُ النباتيَّةُ إستراتُ ثلاثيَّةُ لأحماض دهنيَّةٍ غير مشبعةٍ، وتتكوَّنُ الأحماضُ الدهنيَّةُ من سلاسلَ طويلةٍ من ذرّاتِ كربونٍ تحتوي على عدَّة روابط ثنائيَّةٍ. وتوضِّحُ المعادلةُ التاليةُ جزءًا من جزيءِ زيتٍ، عندما يمرّرُ فيه غازُ الهيدروجين، حيثُ تضافُ ذرّاتُ الهيدروجين إلى الروابطِ الثنائيَّةِ في جزيءِ الزيتِ.

القســم 11-3

مؤشّراتُ الأداءِ

- يميِّرُ بين التفاعلاتِ العضويَّةِ التاليةِ:
 الاستبدالِ، الإضافةِ، التكاثف،
 الحذف.
- يعطي أمثلةً على التفاعلاتِ العضويَّةِ:
 الاستبدالِ، الإضافةِ، التكاثفِ،
 الحذف.



إِن تحوُّلَ الروابطِ الثنائيَّةِ إلى روابطَ أحاديَّةٍ يغيِّرُ المادَّةَ من زيتٍ، سائل، إلى دهن، صلبٍ. ويُقصدُ به «مهدرج»، الكلمةِ التي تردُ على علبةِ طعامٍ مُصتَع، أن الزيتَ فيه قد حوِّلَ إلى دهن بهذه العمليَّةِ. وفي الشكل 11-8 عرضٌ لأمثلةٍ حولَ زيوتٍ ودهونٍ مهدرجةٍ.

تفاعلاتُ التكاثف

إن تفاعلَ التكاثفِ condensation reaction تفاعلٌ يتّحدُ فيهِ جزيئان، أو أجزاءٌ من الجزيءِ نفسِه معًا، بإزالة جزيءٍ صغير، كالماء. ومن الأمثلة على هذا التفاعل، التفاعلُ الذي يحدثُ بين الأحماض الأمينيَّةِ التّي تحتوي على مجموعاتِ الأمينِ والكربوكسيل، فتتَّحدُ ذرَّةٌ هيدروجين من المجموعة الأمينيَّة في حمض أمينيٌّ مع الهيدروكسيل في مجموعة كربوكسيل في حمض أمينيِّ آخرَ، ليتكوَّنَ جزيءٌ ماءٍ وثنائيُّ الببتيدِ. ولدى تكرار هذا التفاعل مرّاتٍ متعدّدةً ينتجُ جزيءُ بروتينٍ.







تفاعلاتُ الحذف

الشكل 11-9 يُزالُ الماءُ من السكَّروزِ عندَمِا يتفاعلُ مع حمض الكبريتيكِ المركّز، وينتجُ كرّبونٌ.

إن تفاعلات الحذف elimination reaction هي التفاعلاتُ التي يزالُ فيها جزيءٌ بسيطٌ، كالماء أو الأمونيا، من ذرّات كربون متجاورة في جزيء عضويٍّ. ومن الأمثلة البسيطة على هذا النوع من التفاعلاتِ، تسخينُ الإيثانول بوجودِ حمض الكبريتيكِ المركَّز. وتحت هذه الظروف ِتُزالُ من جزيءِ الإيثانول ذرَّةٌ هيدروجين مرتبطةٌ بذرَّةٍ كربونٍ، ومجموعةٌ هيدروكسيل مرتبطةٌ بذرَّةِ كربونِ مجاورةٍ، وينتجُ عن ذلك جزيءُ ماءٍ.

وهناك مثالٌ آخرٌ على تفاعل الحذف، هو عمليَّةُ إزالةِ الماءِ من السكَّروزِ عندَما يتفاعلُ مع حمض الكبريتيك المركَّز، وهو مبيَّنٌ في الشكل 11-9.

مراجعةُ القسم 11-3

- 1. علِّلٌ ما يلى: لا يحدثُ تفاعلُ إضافةٍ بين الكلور والإيثانِ.
 - تُعدُّ تفاعلاتُ الحذفِ عكسَ تفاعلاتِ الإضافةِ.
 - 2. هل يزيدُ تفاعلُ الإضافةِ من تشبُّع جزيءٍ أم يقلِّلُ منهُ؟
 - 3. ما المجموعاتُ الوظيفيَّةُ التي ينتجُ عنها جزىءُ ماءٍ في تفاعل تكاثف بين حمضين أمينيَّين؟

- تفكيرٌ ناقد
- 4. تطبيقُ نماذج: اكتب تفاعلَ الاستبدال بينَ الإيثانِ والكلور. ما المركَّباتُ الإضافيَّةُ المحتملةُ نتيجةَ الاستبدال:
 - أ. بذرَّتَى هيدروجين في الجزيء؟
 - ب. بثلاثِ ذرّاتِ هيدروجين في الجزيءِ؟

القســـم 11-4

مؤشراتُ الأداء

- و يفسِّرُ العلاقة بينَ المونومراتِ والبوليمرات.
- 📵 يفسِّرُ أثرَ اختلافِ البناءِ التركيبيِّ العامِّ للبوليمراتِ على خصائصِهاً.
 - 💿 يحدِّدُ نوعَي البوليمر الرئيسيْن (الإضافة والتكاثف) وكيفيّة الحصول عليهما.
 - و يربطُ بينَ التراكيبِ البنائيَّةِ للبوليمرات واستخداماتها.

أصبحت البوليمراتُ تحيطُ بنا وتتواجدُ حولَنا فالطعامُ الذي نأكُلهُ، والملابسُ التي نرتديها مكوَّنة من بوليمرات. لعلَّ النشا والسليلوز والبروتينات من أكثر البوليمرات الطبيعيَّةِ شيوعًا. وبعضُ البوليمراتِ الصناعيَّةِ المألوفةِ هي البلاستيكُ (اللدائن) والأليافُ الصناعيَّةُ.

البوليمرات

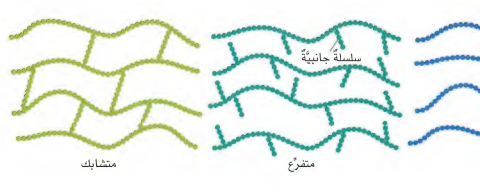
والبوليمراتْ polymers جزيئاتٌ ضخمةٌ مؤلَّفةٌ من عددٍ كبير من الوحداتِ الصغيرةِ تترابطُ خلالَ التفاعلاتِ العضويَّةِ. تسمّى هذه الوحداتُ الصغيرةُ مونومراتِ

البناء التركيبي للبوليمرات وخصائصها الحراريَّةُ

تُصتَّفُ البوليمراتُ وفقًا لسلوكِها عندَ تسخينِها إلى بوليمراتِ غير ثابتةٍ حراريًا thermoplastic polymer تنصهرُ عند تسخينِها، حيثُ يمكنُ إعادةُ تشكيلِها عدّةَ مرَاتِ. والبوليمراتُ الثابتةُ حراريًا thermosetting polymer لا تنصهرُ عند تسخينها، بل تحافظُ على شكلِها الأصليّ. ويمكنُ تفسيرُ الخصائص الحراريّة للبوليمرات بحسب بنيتِها الخطّيَّةِ أو المتفرَّعةِ أو المتشابكةِ cross-linked، كما هو مبيَّنٌ في الشكل 11-10.

تكونُ الجزيئاتُ في البوليمر الخطِّيِّ حرَّةَ الحركةِ فتنزلقُ بسهولةٍ أمامًا وخلفًا بعضُها فوق بعض عند تسخينها. هذا يعني أن البوليمرات الخطّيَّةَ غيرٌ ثابتةٍ حراريًّا. وتحتوى جزيئاتُ البوليمر المتفرّع على سلاسلَ جانبيَّةٍ تمنعُ الجزيئاتِ من الانزلاق بعضُها فوق بعض بسهولةٍ. لكن يرجَّحُ أنها لا تزالُ غيرَ ثابتةٍ حراريًّا. وفي البوليمر المتشابكِ تكوِّنُ الجزيئاتُ المتجاورةُ في البوليمر روابطَ فيما بينها. فلا تتمكَّنُ الجزيئاتُ المنفردةُ أن ينزلقَ بعضُها فوقَ بعض عندَ التسخينِ فتبقى البوليمراتُ المتشابكةُ في هذهِ الحالةِ محافظةً على شكلها، وتكونُ بذلك بوليمراتِ ثابتةً حراريًّا.

الشكل 11-10 قارنْ بينَ التراكيبِ البنائيَّةِ لثلاثةِ أنواع من البوليمراتِ. عندَ التسخينِ تكونُ البوليمراتُ الخطّيَّةُ حرّة الانزلاق، بينما تكون البوليمرات المتفرِّعةُ والمتشابكةُ محدودةَ الحركةِ أو معدومة الحركة.



بوليمرات الإضافة

إِن بوليمرَ الإضافةِ addition polymer هو البوليمرُ الذي يتكوَّنُ نتيجةَ تفاعل إضافة بين المونومرات التي تحتوى على رابطة ثنائيّة. مثلاً، تتبلمرُ جزيئاتُ الإيثين فيما بينها لتكوين البولي إيثين، الذي يُسمّى عادةً البولي إيثيلين:

يبيِّنُ الحرفُ n أن تفاعلَ الإضافةِ يتكرَّرُ مرّاتٍ كثيرةً لتكوين بوليمر طولُه n من المونومراتِ. ويمكنُ لهذا التفاعل أن يتكرَّر منات بل آلاف المرّاتِ.

أشكالُ البولى إيثيلين والبوليمراتِ ذاتِ الصلةِ

هناك أشكالٌ مختلفةٌ للبولي إيثيلينِ، كما يظهرُ في الشكل 11-11، ولها تراكيبُ جزيئيَّةٌ مختلفةً. فالبولى إيثيلين عالى الكثافة (high-density polyethylene (HDPE هو بوليمرُّ خطّيٌّ ذو كثافةٍ عاليةٍ، لأن الجزيئاتِ الخطّيَّةَ يمكنُ أن تتراصَّ بشكل متقاربٍ جدًّا. أحدُ استخداماتِ HDPE، صنعُ الأوعيةِ البلاستيكيَّةِ كعبواتِ الحليبِ والعصير، لأن البولي إيثيلين عاليَ الكثافةِ يبقى قويًّا وصلبًّا.

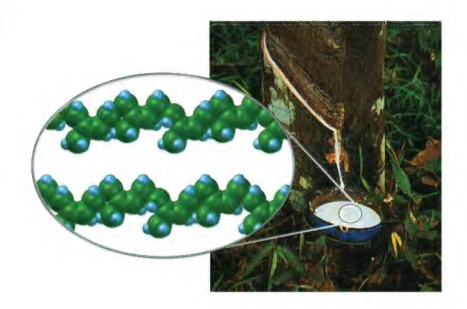


		لإضافة	الجدول 11-8 بعضُ بوليمراتِ ا
الاستخدام	اسمُ البوليمر	اسمُ المونومرِ (الشائعُ)	التركيبُ البنائيُّ للمونومر
العبواتُ البلاستيكيَّةُ	بولي البروبيلين ِ polypropylene	البروبيلين propylene	CH ₂ =CH-CH ₃
الأنابيبُ البلاستيكيَّةُ	بولي کلوریدِ الڤینیلِ polyvinyl chloride (PVC)	کلوریدُ الڤینیلِ vinyl chloride	CH ₂ =CH-Cl
الأقمشة	بولي الأكريلونتريل polyacrylonitrile	الأكريلونتريل acrylonitrile	CH ₂ =CH-CN
العزلُ الحراريُّ	بولي الستايرين ِ polystyrene	الستايرين styrene	CH ₂ =CH-
الموادُّ اللاصقةُ والأصباغُ	بولي ڤينيل الأسيتاتِ polyvinyl acetate	ڤينيلُّ الأسيتاتِ vinyl acetate	O CH ₂ =CH-O-C-CH ₃

إذا سحِّنُ الإيثيلينُ إلى 200°C تحت ضغطٍ يزيدُ على atm قد يحصلُ تفرُّعُ عشوائيٌّ في جزيئاتِ السلسلةِ خلالَ عمليَّةِ البلمرةِ. يحدثُ التفرُّعُ عندَ إزالةِ ذرّاتِ هيدروجين من الجزيء، وإضافة جزيئات إيثيلين بدلاً منها في هذه المواقع. وعلى عكس الجزيئاتِ الخطّيَّةِ، لا تتمكَّنُ جزيئاتُ السلسلةِ المتفرِّعةِ من التجمُّع متقاربةً. لذلك، تكونٌ كثافةٌ سلسلةِ البولي إيثيلينِ المتفرِّعةِ أقلَّ من كثافةِ البولي إيثيلين الخطِّيَّةِ. وتعرفُ السلسلةُ المتفرِّعةُ للبولي إيثيلين بالبولي إيثيلين منخفض الكثافةِ low-density polyethylene (LDPE). وتميلُ هذه المادَّةُ إلى أن تكونَ أقلَّ صلابةً من HDPE. وبذلك تستخدم في صنع الأكياس البلاستيكيَّة مثلاً.

لدى إزالة ذرّات الهيدروجين من جزيئات البولى إيثيلين، قد يترابط جزيئان متجاوران من السلسلة ويكونان بذلك ارتباطًا متشابكًا بين جزيئييَن. والمعروف أن البولى إيثيلين التشابكيّ، cross-linked polyethylene (يُسمّى أحيانًا CPE) يكونُ أكثرَ صلابةً وقوَّةً من HDPE، ويُستخدمُ للأشياءِ التي يُفترضُ أن تكونَ شديدَة

يمكنُ تحضيرُ بوليمرات إضافة، مشابهة للبولي إيثيلين، بأن تحلُّ محلَّ ذرَّةٍ هيدروجين في الإيثين، ذرَّة أو مجموعة ذرّات، لتكوين المونومر. وفي الجدول 11-8 عدد المعادر المعا من الأمثلة على بوليمرات الإضافة هذه.



الشكل 11-11 تفرزُ شجرةُ المطّاط معلَّقًا من المطَّاطِ في الماءِ. ولدى ترسيبِ هذه الدقائق تتكوَّنُ كتلةٌ لزجةٌ شبه صلبة. وفي الشكل نموذج للمطّاط الطبيعي.

المطّاطُ الطبيعيُّ والمطّاطُ الصناعيُّ

يستخلصُ المطّاطُ الطبيعيُّ من شجرةِ المطّاطِ، السُّمّاةِ Hevea brasiliensis، وهي تبدو في الشكل 11-12. يتكونُ المطّاطُ نتيجة تفاعل إضافةٍ. والمونومرُ في هذا التفاعل هو 2-ميثيل-3،1-بيوتاديين، المعروفُ بالأيزوبرين isoprene.

للمطَّاطِ الطبيعيِّ تطبيقاتُ قليلةٌ نسبيًّا. فلدى تسخينِه تنزلقُ جزيئاتٌ منفردةٌ من البولى أيزوبرين polyisoprene فيه بسهولةٍ إلى الأمام والخلفِ وبعضُها فوقَ بعض. فيصبِّحُ المطَّاطُ نَاعمًا ولزجًا، ممَّا يجعلُه عديمَ الفائدةِ للأَغراضِ الصناعيَّةِ. ووجدَ أنَّ إضافةَ الكبريتِ إلى المطَّاطِ المنصهرِ أنتجَتْ مادّةً تبقى صلبةً وقويَّةً عندَما تبردُ. سمّيتَ هذه العمليَّةُ بالفلكنةِ. والفلكنةُ vulcanization عمليَّةُ تداخل بين جزيئاتِ البولي أيزوبرينِ polyisoprene المتجاورةِ التي تحدثُ لدى تسخينِ الجزيئاتِ مع ذرّاتِ الكبريتِ. ويمكنُ ملاحظةُ ذلك في النموذج في الشكل 11-13. وبذلك تعملُ الفلكنةُ على جعل المطّاطِ قابلاً للاستخدام ِ في مجاّلُ واسع مِنَ المنتجاتِ، كصناعاتِ الأنابيبِ المطّاطيَّةِ َ والملابس الواقية من المطر وإطارات السيار اتر....

الشكل 11-13 يظهرُ في هذا الشكل نموذجٌ للمطَّاطِ المفلكن، والذي تتداخلُ فيه جزيئاتُ المطَّاطِ تشَابِكيًّا بذرّاتِ الكبريت. يُستخدمُ المطّاطُ المفلكنُ في

ومن الأمثلةِ على المطّاطِ الصناعيِّ النيوبرين neoprene الذي يتكوَّنُ خلالَ بلمرةِ 2-كلوروبيوتاديين. لاحظ أن 2-كلوروبيوتاديين يشبه الأيزوبرين isoprene، مونومر المطَّاطِ الطبيعيِّ، باستثناءِ إحلال ذرَّةِ كلور محلَّ مجموعةِ ميثيل في ذرَّةِ الكربون رقم 2.

isoprene

2-كلورو بيوتاديين 2-chlorobutadiene

بوليمراتُ التكاثف

تتكوُّنُ بوليمراتُ التكاثفِ condensation polymers من خلال تفاعلاتِ التكاثفِ. ولا بُد أن تحتوي مونومرات بوليمرات التكاثف على مجموعتين وظيفيئين، ممّا يجعلُ كلَّ مونومر منها يرتبطُ بمونومرَين آخرَين لدى تفاعلاتِ التكاثفِ.

البولى أميداتُ والنايلونُ

من الأمثلةِ على بوليمراتِ التكاثفِ، تفاعلُ كلِّ من الحمض الكربوكسيليِّ المحتوى على مجموعتي كربوكسيل (حمض الأديبيك) مع أمين يحتوي على مجموعتي أمين (ثنائي أمينو هكسان).

صناعة الإطارات.

ويظهرُ هذا التفاعلُ في الشكل 11-14. حيثُ يحتوى الناتجُ على نوعَيْن من المونومراتِ، هما: مونومرٌ حمض الأديبيكِ، ومونومرٌ ثنائيّ أمينو هكسان. يُسمّى هذا البوليمرُ نايلون 66، لاحتواءِ كلِّ مونومر منه على ستِّ ذرّاتِ كربونٍ. ويعدُّ هذا البوليمرُ من أكثر البوليمرات المصتّعة استخدامًا.

النايلونُ 66 مثالٌ على بوليمرِ البولي أميد polyamide. وقد اشتقَّتَ عبارةُ البولي أميد من وجود مجموعة الأميد في البوليمر. فيما يلي صيغة مجموعة الأميد.

لاقت البولى أميداتُ نجاحات تجاريَّةً لإمكانيَّة نسجِها بأشكال مختلفة. فبالإمكان غزلُها وحياكتُها، كالألياف الطبيعيَّة لصنع الجوارب وبقيَّة أنواع الألبسة. ولدى معاملة إ البولى أميداتِ بالإشعاع، تحدثُ تداخلاتُ متعدِّدةٌ، ويصبحُ المنتجُ النهائيُّ صلبًا جدًّا وقويًّا. ويصنعُ الكفلار Kevlar بهذهِ الطريقةِ، وهو منتجٌ قويٌّ يُستخدمُ في تصنيع الستراتِ الواقيةِ من الرصاص التي يرتديها العسكريّون ورجالُ الأمن.



الشكل 11-14 يظهرُ النايلونُ 66 هنا وهو يُلفُّ حولَ الساق الزجاجيَّةِ. ينتجُ النايلون من خلال بلمرة حمض الأديبيكِ (الطبقةِ العليا) وثنائيّ أمينو هكسان (الطبقة السفلي).

مراجعةُ القسم 11-4

1. علِّلْ ما يلى:

- تُصنعُ مقابضٌ أدوات الطهو من بوليمر ثابت حراريًّا.
- لا يمكنُّ الحصولُ على بوليمر إضافةٍ مُصتَّع من مونومر له روابطُ أحاديَّةُ فقط.
 - لا يخضعُ جزيءٌ ذو مجموعةٍ وظيفيَّةٍ واحدةٍ لتفاعُل تكاثفٍ لتكوين بوليمر.

تفكيرٌ ناقد

- 2. تطبيقُ نماذج: بولى كلوريد الڤينيل (PVC) بوليمرُّ
- يُستخدمُ في الأنابيبِ والأرضيّاتِ البلاستيكيَّةِ. الـ PVC بوليمرُ إضافة يصنعُ من الكلورو إيثين المعروف بكلوريد
 - أ. ارسم التركيبَ البنائيُّ لكلوريدِ القينيل.
- ب. اكتب تفاعل البلمرة لكلوريد الفينيل، لتكوين البولى كلوريدِ القينيل.

قراءة علميّة



البلاستيك الشديد العزل

صودا بلا طعم وتكنولوجيا منقذة. مهما تكنّ درجةُ تثبيتِ الغطاءِ على فَوَّهِ إِلْقَتَّيْنَةِ، فإن الصودا تفقدُ فورانها وتصبح بلا طعم مع مرور الزمن. يتسرَّبُ الغازُ من القتينة بسبب طبيعة البلاستيك. تمَّ اختراعُ نوع خاصٍّ من البلاستيك سُمّى بوليمرَ البلور السائل.

فهذه الجزيئاتُ الطويلةُ المكوِّنةُ للبلاستيكِ لا تتماسكُ بقوَّةٍ، وهي بدلاً عن ذلك تتحرَّكُ باستمرار فتفتحُ ثغرات بينها يتسرَّبُ منها الغازُ. وفي فنانى الصودا، يذوب ثانى أكسيد الكربون الموجود في المشروب الغازي في البلاستيكِ فيتسرَّبُ إلى الهواءِ خارجَ القتينة. وبالعكس، تسمحُ الحاوياتُ البلاستيكيَّةُ للأكسجين بأن يعبُر من الخارج إلى الداخل، وهكذا يتلفُّ الطعامُ الذي تحتويه.

لذلك تصنعُ بوليمراتُ البلّورِ السائل أو LCPs من جزيئات طويلة، وهي شبيهة ببقيّة أنواع البلاستيك. لكنَّ جزيئاتِها أكثرُ استقامةٍ وجميعُها يؤشّرُ باتِّجام واحد. ولصعوبة مرور جزيئات الغاز من خلالِها، تكونُ مادةٌ LCPs بذلك نموذجيَّةً لتصنيع الحاوياتِ. فبالإضافة إلى قدرتِها على إبقاء المشروبات الغازيّة طازجة تتمكّن م بصفتها من البلاستيك الشديد العزل أن تحلُّ محلُّ الزجاج في تعبئةِ الطعام وخزنِهِ وتجنيبه ما يتعرَّضُ له من تلفٍ



طبقة لكا (البيضاء) لهذا الكابل تجعلَّهُ غيرَ منفذِ للماءِ.

نتيجة تعرُّضِه للأكسجين. ويمتاز هذا النوعُ من البلاستيكِ أيضًا بخفَّةِ الوزنِ وعدم قابليَّتِه للكسر. كذلك تتميَّرُ حاوياتُ الغاز المصنوعةُ من LCPs بقدرتِها على منع تسرُّبِ الأبخرةِ التي تلوِّثُ المحيطَ والبيئةَ. كما تُستخدمُ بوليمراتُ البلُّور السائل كمادَّة حافظة في تغليف أسلاك الكهرباء تحت الأرض، لجعلِها غيرَ منفذةٍ للماء، وبالتالي خاليةً من الصدأ. وتستخدم مُ LCPs حاليًّا في تصنيع أنابيب التنفُّس في ملابس روّادِ الفضاءِ.

لم يعمَّم استخدامُ بوليمراتِ البلُّور السائل حاليًّا في تغليفِ المنتجاتِ اليوميَّةِ، وذلك لارتفاع كلفتِها عن كلفةِ البلاستيكِ العاديِّ. من ناحيةٍ أُخرى، تمَّ اقتراحُ حلِّ لهذه المشكلةِ بتصنيع ما سمّى بالتركيب المؤلّف

composite structure، وهو خليطٌ من البلاستيكِ العاديِّ وبوليمر البلُّور السائل، وذلك لحشو طبقةٍ رقيقةٍ من LCP بين طبقتين من البلاستيك العاديِّ. تمكِّنُ هذهِ الطريقةُ المصتِّعَ من خفض الكلفة مع الاحتفاظ بالصودا فوارّةً، دونَ أن تفقدَ غازَها. وهكذا نرى أننا في بداية الفهم الحقيقيّ لبناء تراكيبَ كيميائيَّةٍ خاصَّةٍ والسيطرةِ على خصائصِها، ولايزال باب البحث مفتوحًا لمزيدٍ من التحسيناتِ بخصوص هذه المواد.

- 1. صف كيف يساهم البناءُ التركيبيُّ لـ LCPs في خصائصِها الميرّزةِ.
 - 2. ما الحلُّ المقترحُ لتخفيض كلفةِ الموادِّ المصتَّعَةِ من LCPs؟

مراجعةُ الفصل 11

ملخص الفصل

- المجموعةُ الوظيفيَّةُ ذرَّةٌ أو مجموعةٌ ذرّاتِ تحدِّدُ خصائصَ المركّباتِ العضويَّةِ التي تحتوي عليها.
- تحدُّدُ أسماءُ المركَّباتِ العضويَّةِ نوعَ المجموعاتِ الوظيفيَّةِ الموجودة وموقعها.
 - تحتوي الكحولاتُ على مجموعة هيدروكسيل وظيفيَّةٍ. يؤثِّرُ ميلُ الكحولاتِ إلى تكوين روابطَ هيدروجينيَّةٍ فِي خصائصها وطبيعة استخداماتها.
 - في هاليداتِ الألكيلِ تحلُّ ذرّةٌ هالوجين واحدةٌ أو أكثرُ محلَّ ذرَّةِ هيدروجين أو أكثر في الألكان. لأحد أصناف

المضردات

(301) ethers الإيثرات هاليداتُ الألكيل alkyl halides هاليداتُ الألكيل

الاستخدام كمذيبات.

المجموعةُ الوظيفيَّةُ group ألجموعةُ الوظيفيَّةُ (295) alcohols الكحولات

العضويَّةِ قدرةَ الجزيئاتِ في كلِّ صنفٍ على تكوين روابط

هاليداتِ الألكيل، CFCs عددٌ من الاستخداماتِ

الصناعيَّة. لكن يمكنُه أن يسبِّبَ مشكلاتِ بيئيَّةً خطيرةً.

• ترتبطُ مجموعتا ألكيل بذرَّةِ أكسجين في جزىءِ الإيثر.

ومع أن الإيثرات غيرٌ نشطة عمومًا، فإنها واسعةٌ

• تعكسُ الخصائصُ الفيزيائيَّةُ والكيميائيَّةُ للأصنافِ

هيدروجينيَّة، أو عدم قدرتِها على ذلك.

• في الإسترات تحلُّ مجموعةٌ ألكيل محلَّ ذرَّة هيدروجين إ

• تحتوى كلُّ من الألدهيداتِ والكيتوناتِ على مجموعةٍ الكربونيل المسؤولةِ عن بعض النكهاتِ. ترتبطُ مجموعةٌ الكربونيل في الألدهيداتِ بذرَّةِ كربونِ طرفيَّةٍ في سلسلةِ الكربون. ويكونُ ارتباطُها في الكيتونات، غير طرفي.

• تحتوى الأحماضُ الكربوكسيليَّةُ على مجموعاتِ كربوكسيل. وتكونُ هذه الأحماضُ ضعيفةً في المحاليل المائيّة.

في مجموعة الكربوكسيل، وتعطى الإستراتُ الطبيعيَّةُ أو المصتّعةُ لعددٍ من الأطعمةِ نكهاتِها.

• الأميناتُ مشتقّاتُ للأمونيا حلَّتَ فيها مجموعةٌ ألكيل واحدةٌ أو أكثرُ محلَّ ذرَّةٍ أو أكثرَ من الهيدروجين. وتسلك علي الماء الأميناتُ كقواعدَ ضعيفةٍ في المحاليل المائيَّةِ.

الأمينُ الثالثيُّ tertiary amine) الأمينُ الثالثيُّ

المفردات

(304) aldehydes الألدهيدات الكيتونات ketones (304) الأحماضُ الكربوكسيليَّةُ

(306) carboxylic acids

(307) esters الاسترات (309) amines الأمينات الأمينُ الأوَّليُّ primary amine (309)

الأمن الثانوي secondary amine الأمن الثانوي

• يحذفُ جزىءٌ صغيرٌ عادةً خلالَ كلِّ من تفاعلَى التكاثف والحذف.

• يضيفُ كلُّ من تفاعل الإضافة والاستبدال ذرّات إلى الجزىءِ. وفي تفاعل الاستبدالِ، تستبدلُ ذرَّةٌ أو مجموعةٌ من الذرّاتِ. وتضافُ في تفاعل الإضافةِ ذرَّةٌ أو مجموعةٌ ذرّاتِ إلى رابطةِ ثنائيَّةِ أو ثلاثيَّةِ.

المضردات

تفاعلُ الاستبدال (313) substitution reaction

تفاعلُ الإضافة addition reaction تفاعلُ التكاثف

(314) condensation reaction

تفاعلُ الحذفِ alimination reaction) تفاعلُ الحذف

مراجعةُ الفصل 11

- البوليمراتُ جزيئاتُ ضخمةٌ مكوَّنةٌ من عددٍ من الوحداتِ المكرَّرةِ تُسمّى المونومراتِ.
 - البوليمراتُ الثابتةُ حراريًّا لا تنصهرُ بعد تكُونِها،
 والبوليمراتُ غيرُ الثابتةِ حراريًّا تنصهرُ أكثرَ من مرَّةٍ.
 - تتأثّر الخصائص الفيزيائيَّة للبوليمرات تأثّر ا بالغا بوجود أو عدم وجود التفرُّع أو الارتباط التشابكيِّ بين سلاسل البوليمر.

المفردات

البوليمرات polymers المونومرات (316) monomers

المولومرات (510) monomers البوليمرُ غيرُ الثابتِ حراريًا

(316) thermoplastic polymer

- تفاعلاتُ الإضافةِ يلزمُها أن تحتويَ المونومراتُ المكوِّنةُ
 لها على رابطةٍ ثنائيَّةٍ. وينتجُ البولي إيثيلين والبوليمراتُ
 ذاتُ العلاقةِ، والمطّاطُ الطبيعيُّ والصناعيُّ، عن بلمرةِ
 إضافةٍ.
 - لا بُدَّ أن تحتويَ مونومراتُ بوليمراتِ التكاثفِ على مجموعتين وظيفيتين. النايلونُ 66، وبقيَّةُ البولي أميداتِ، هي بوليمراتُ تكاثفٍ.

بوليمرُ التكاثفِ

(320) condensation polymer

البوليمرُ الثابتُ حراريًّا (316) thermosetting polymer بوليمرُ الإضافةِ addition polymer) الفلكنة الإضافةِ (317) الفلكنة الفيانة (319)

د. توجدٌ في كلِّ مركَّبٍ عضويٍّ.

- $\overset{\square}{0}$ للركَّباتُ العضويَّةُ التي تحتوي على $\overset{\square}{C}$ من المكن أن تكونَ
 - أ. ألدهيداتٍ أو كيتوناتٍ.
 - ب. أحماضًا كربوكسيليَّةً.
 - ج. إستراتٍ.
 - د. جميعَ ما ذُكرَ سابقًا.
- 6. أيُّ المركَّباتِ التاليةِ تحتوي على مجموعتي ألكيل مرتبطئين مباشرةً مع ذرَّةِ أكسجين؟
 - أ. الإستراثُ
 - ب. الكيتوناتُ
 - ج. الكحولاتُ
 - د. الإيثراتُ
 - 7. أيُّ من التفاعلاتِ التاليَّةِ تفاعلُ استبدالٍ؟
 - $CH_2=CH_2 + Cl_2 \rightarrow Cl-CH_2-CH_2-Cl$.i
 - CH_3 – CH_2 – CH_3 + Cl_2 → ...

 $CI-CH_2-CH_2-CH_3+HC1$

 CH_3 -OH + CH_3 -C-OH \rightarrow

O CH₃-C-O-CH₃ + H₂O

CH₃-CH-CH₃ $\xrightarrow{\text{H}_2\text{SO}_4}$ CH₃-CH=CH₂ + H₂O ... OH

اختيارٌ من متعدّد

- 1. خلالَ تفاعل بِلمرةِ التكاثف
 - أ. يصبحُ الناتجُ مشبعًا.
 - ب. يتكونُ في الغالبِ ماءً.
 - ج. يتكوَّنُ كحولٌ.
- د. تتحوَّلُ مجموعةُ ألدهيدٍ إلى مجموعةِ كيتونٍ.
 - 2. عند تسمية مركّب عضويّ فإن
- أ. تحديدَ مواقع المجموعات الوظيفيّة كافّة يكونُ اختياريًّا.
 - ب. عددَ ذرّاتِ الكربون في الجزيءِ لا يكونُ له أهميَّةً.
- ج. أولى الخطواتِ هي تحديدٌ أطول سلسلةٍ هيدروكربونيَّةٍ، ثمَّ تسميتُها.
 - د. السلاسلَ الجانبيَّةَ تُهملُ عندما نسمّي الجزيءَ.
 - 3 المركَّباتُ العضويَّةُ التي تختلفُ فقط في ترتيبِ الذرّاتِ المترابطةِ، تُسمّى
 - أ. بوليمرات ِتكاثفٍ.
 - ب. بوليمرات إضافة.
 - ج. أيزومراتٍ بنائيَّةً.
 - د. أيزومراتٍ هندسيَّةً.
 - 4. المجموعاتُ الوظيفيَّةُ العضويَّةُ
 - أ. تعطي المركَّباتِ التي تحتوي عليها خصائصَ مميّزةً.
 - ب. تحتوي دائمًا على الأكسجين.
 - ج. تحتوي دائمًا على رابطةٍ ثنائيَّةٍ أو ثلاثيَّةٍ.

مراجعة المفاهيم

11. ما المقصودُ بكلِّ من:

الكحولات، الإيثرات، هاليدات الألكيل، الألدهيدات، الإستراتِ، الأحماض الكربوكسيليَّةِ، المونومراتِ، بوليمراتِ الإضافة، بوليمرات التكاثف؟

12. اكتب الصيغة العامَّة لكلِّ ممّا يأتي:

هـ. الإستر أ. الكحول

و. الكيتون ب. الإيثر

ج. هاليد الألكيل ز. الأمين

د. الألدهيد

13. علِّلُ ما يلي:

أ. ارتفاعَ درجةِ غليان الماءِ عن الميثانول.

ب. استخدامَ الجليسيرول في صناعةِ المراهم المرطّبةِ

ج. تحمُّلَ المطّاطِ المفلكن درجات حرارةٍ أعلى من المطّاطِ الصناعيِّ.

د. سلوك الأمينات سلوكًا قاعديًّا.

ه. انخفاضَ درجة غليان الإيثرات، بالرغم من ذوبانيَّتِها العالية في الماء.

و. زيادة سمِّيَّة الميثانول عشر مرّات عن الإيثانول.

ز. ارتفاع درجة غليان الكحولات بزيادة عدد مجموعات الهيدروكسيل في جزيئاتِها.

ح. الانتشارَ الواسعَ للإيثراتِ كمذيباتِ.

ط. تصنيف الألدهيدات والكيتونات في نوعَيْن مختلفين من المركَّباتِ العضويَّةِ، رغمَ احتواءِ كلِّ منهما على مجموعةِ الكربونيل.

14. ماذا يترتُّبُ من إيجابيّاتٍ وسلبيّاتٍ على استخدام الجازوهول كوقود للمحروقات.

15. لماذا يعتبرُ CFCs مهدِّدًا للبيئةِ.

16. الكحولاتُ والإيثراتُ مركّباتُ عضويَّةُ تحتوى على أكسجين. وضِّح الاختلاف بين تركيبينهما الكيميائيَّين.

17. أ. بيِّن التفاعلَ الذي يحدثُ عندَ ذوبانِ الأحماض الكريوكسيليَّة في الماء.

ب. ما خاصّيّةُ الأحماض الكربوكسيليَّةِ التي يبيِّتُها هذا التفاعلج

8. أيُّ من التفاعلات التالية تفاعلُ إضافة؟

 CH_3 - CH_2 -CH= CH_2 + Br_2 \rightarrow CH₃-CH₂-CH-CH₂-Br

OH ب. H_2O ب. H_2O ب.

 CH_3 -C-O-OH + CH_3 -OH \rightarrow $CH_3 - C - O - CH_3 + H_2O$

Cl + HCl ...

9. أيُّ من التفاعلاتِ التاليةِ تفاعلُ تكاثفٍ؟

CH₃-C≡CH + HBr (الإيثرُ CH₃-C=CH₂ .i

 $CH_3-CH_2-OH + CH_3-CH_2-OH \xrightarrow{H_2SO_4}$ CH₃-CH₂-O-CH₂-CH₃+H₂O

 CH_3 \xrightarrow{C} CH_3 $\xrightarrow{H_2SO_4}$ CH_2 CH_3 ...

10. أيُّ من التفاعلاتِ التاليةِ تفاعلُ حذفٍ؟

 $CH_2=CH-CH_2-CH_3+Cl_2 \longrightarrow$ Cl-CH₂-CH-CH₂-CH₃

OH CH_3 -CH- $CH_3 \xrightarrow{H_3O^+}$ CH_3 –CH= CH_2 + H_2O

 $CH_3CH_3 + Cl_2 \xrightarrow{\epsilon_0 \stackrel{\text{disc}}{\leftarrow}} CH_3CH_2Cl + HCl$.

 CH_3 -C- $OH + NH_2$ - $CH_3 \rightarrow$ CH_3 –C–NH– CH_3 + H_2O

مراجعة الفصل 11

- 18. ما العلاقةُ بين الإستراتِ والأحماض الكربوكسيليَّةِ؟
- 19. ما العناصرُ التي تتضمَّتُها الأميناتُ، بِالإِضافةِ إلى الكربون والهيدروجين
 - 20. بيِّن التفاعلَ الذي يحدثُ لدى مزج الأحماض الكربوكسيليَّة مع الأمينات.
- 21. سمِّ خمسة أصناف من المركّبات العضويّة تكون على الغالب مسؤولةً عن النكهاتِ والروائح.
- 22. ما أصناف المركّبات العضويّة التي تحتوى على أكسجين.
 - 23. ما نوعُ التفاعل الكيميائيِّ الذي تتوقَّعُ حدوثَه بينَ 2-أوكتين وبروميد الهيدروجين، HBr؟
- كم جزيتًا من الكلور، Cl_2 ، يمكنُ إضافتُه إلى جزيءٍ من 1-بروبين؟ وإلى جزيءٍ من 1-بروباين؟
 - 25. قارن بين تفاعل الاستبدال وتفاعل الإضافة.
- 26. ما المشكلاتُ التي تتوقُّعُ أن تعترضَكَ عند محاولةِ هدرجةِ الهكسان، _{C6}H₁₄؛
- 27. في تفاعل كيميائيِّ، ارتبط جزيئان صغيران، ونتج جزيء مُ ماءٍ. ما نوعُ التفاعلِ الذي حدثَ؟
 - 28. هل يزيدُ تفاعلُ الإضافةِ من تشبُّع جزيءٍ أو يقلِّلُ منهُ؟
- 29. سمِّ ثلاثة مُنتجاتِ طبيعيَّةِ شائعةِ، وثلاثة مُنتجاتِ صناعيَّةِ مصنوعة من البوليمرات.
 - 30. ما التفاعلان اللذان يمكنُ أن يُنتجا بوليمراتٍ؟
- 31. بيِّن الفروق في التركيبات البنائيَّة بين الأنواع الثلاثة للبولي إيثيلين: cPE ،LDPE ،HDPE،
 - 32. فيم يختلف التركيب الجزيئي للنيوبرين neoprene عن التركيب الجزيئيِّ للمطّاط الطبيعيِّ؟
 - 33. هل يمكنُ أن يُستخدمَ حمضُ الإيثانويك كمونومر في بوليمر تكاثفٍ؟ برِّرُ إجابتك.
 - 34. ارسم الصيغة البنائيَّة لمجموعة الأميد.

مسائل

تسمية المركبات العضويّة

35. سمِّ الكحولاتِ التالية:

CH₃-OH .i

OH CH₃- CH-CH₂-OH

CH₃- CH-CH₂-CH₃ و

CH₃-CH₂-CH₂-CH₂-CH-CH₃ ...

- 36. ارسم التراكيب البنائيَّة المختصرة لكلِّ من أنواع الكحولات
 - أ. 3،2-بنتاديول
 - **ب**. 1-بنتانول
 - ج. 3،2،1-بروبانتريول
 - د. إيثانول
 - 37. سمِّ هاليداتِ الألكيل التالية: (راجع المسألة النموذجيَّة
 - CH₃-I .i
 - ب. Cl-CH₂-CH₂-Cl

CH₃-C-C-CH₃ ⋅€ İ Br

Br

CH₃-CH₂-C-Br ...

- 38. ارسم التراكيبَ البنائيَّةَ المختصرةَ لكلِّ من هاليداتِ الألكيل التاليةَ:
 - أ. 4،3،2-ثلاثيّ كلورو بنتان
 - ب. 1،1-ثنائيّ يودو بروبان
 - ج. 1-فلورو هكسان
 - د. 2،2-ثنائي كلورو-1،1-ثنائي فلورو بروبان
- 39. سمِّ الإيثراتِ التاليةَ: (راجع المسألةَ النموذجيَّةَ 11-2)
 - CH₃-CH₂-CH₂-O-CH₂-CH₂-CH₃ .1
 - ب. CH₃-O-CH₂-CH₃
- CH_3 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_3 .
 - $CH_3-CH_2-O-CH_2-CH_2-CH_2-CH_3$.2
 - 40. ارسم التراكيبَ البنائيَّةُ المختصرةَ لكلِّ من الإيثراتِ
 - أ. ثنائي ميثيل إيثر ج. بيوتيل بروبيل إيثر
 - ب. میثیل بروبیل إیثر د. إيثيل هبتيل إيثر

مراجعةُ الفصل 11

46. ارسم التراكيبَ البنائيَّةَ المختصرةَ لكلِّ من الأحماض

الكربوكسيليَّةِ التاليةِ:

أ. حمض البيوتانويكِ

ب. حمض الهكسانويكِ

ج. حمض الهبتانويكِ

47. سمِّ الإستراتِ التاليةَ:

CH₃-C-O-CH₃

ب. H–C–O–CH₃

O CH₃-CH₂-C-O-CH₂-CH₃ ·c

CH₃-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₃

48. ارسم التراكيبَ البنائيَّةَ المختصرةَ لكلِّ من الإسترات

أ. بيوتيل إيثانوات

ب. إيثيل ميثانوات

ج. بروبيل بروبانوات

د. میثیل بیوتانوات

49. سمِّ الأميناتِ التالية:

CH₃-NH₂ .i

CH₃-CH₂-NH-CH₂-CH₃ .ب

CH₃-CH₂-NH-CH₃ .

د. CH₃-N-CH₃

50. ارسم التراكيبَ البنائيَّةُ المختصرةُ لكلِّ من الأميناتِ

التالية:

أ. بيوتيل إيثيل أمين

ب. إيثيل أمين

ج. ثنائي إيثيل ميثيل أمين

د. إيثيل بروبيل أمين

41. سمِّ الألدهيداتِ التالية:

СН₃–С–Н

ن. CH₃-CH₂-CH₂-CH₂-C-H

О СH₃-CH₂-С-Н

CH₃-CH₂-CH₂-C-H

42. ارسم التراكيبَ البنائيَّةَ المختصرةَ لكلِّ من الألدهيداتِ التالية:

أ. ميثانال

هکسانال

ج. أوكتانال

د. إيثانال

43. سمِّ الكيتوناتِ التاليةَ:

 CH_3 –C– CH_3

.ب CH₃-CH₂-C-CH₃

O CH₃-CH₂-C-CH₂-CH₃ ...

44. ارسم التراكيبَ البنائيَّةَ المختصرةَ لكلِّ من الكيتوناتِ

أ. 3-هكسانون

- ب. 2-بنتانون
- ج. 2-أوكتانون
- د. 2-هکسانون
- 45. سمِّ الأحماض الكربوكسيليَّة التالية:

 CH_3 - CH_2 -C-OH

 CH_3 – CH_2 – CH_2 – CH_2 –C

ج. HO-OH

مراجعة متنوعة

 $CH_3-CH_2-O-CH_2-CH_2-CH_3$.

CH₃-CH-CH₂-CH

$$CH_{3}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-OH+HCl \xrightarrow{ZnCl_{2}}$$
 .i
$$CH_{3}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-Cl+H_{2}O$$

$$CH_2$$
= CH_2 + $HBr \xrightarrow{\frac{1}{25^{\circ}C}} CH_3$ - CH_2 - $Br .ب$

CH≡CH + HCl
$$\xrightarrow{\text{HgCl}_2}$$
 CH₂=CH–Cl .₹

$$CH_3$$
 + HBr $\xrightarrow{|ايثر - Br|}$ د.

54. ارسم الصيغ البنائيَّةُ لكلِّ من المركَّباتِ التاليةِ:

أ. 3،2،1-ثلاثيّ كلورو بروبان

ب. 1-بيوتانول

ج. إيثيل ميثيل إيثر

د. حمض بروبانویك

ه. میثیل بروبانوات

و. ثلاثيّ ميثيل أمين

55. حدِّد لكلِّ مما يأتي إن كانَ المركَّبُ قد سمّيَ بشكل صحيح، وأعطِ الجوابَ الصحيحَ إن لم يكنَّ كذلك.

-OH .₇

تقويمٌ بديل

61. أداء: افترض أنك أعطيت عيّناتٍ مجهولةً لكلِّ من حمض البنزويك وكحول الإيثيل وثنائيّ أمينو هكسان. صمّم تجربةً للتمييز بينها. وإذا أقرَّ الملِّمُ خطَّةَ عملِك، حدِّدِ الموادَّ المجهولةَ عمليًّا.

مشروعٌ علميٌّ

نفِّذُ واحدًا من المشاريع العلميَّةِ التاليةِ:

- 62. صمِّمْ مشروعًا علميًّا لتدرسَ كفاءة تحلَّل البلاستيكِ حيويِّ التحلُّل، أو «biodegradable» ثمّ نفِّذَ هذا التصميمَ.
- 63. موظِّفًا خصائص المركَّباتِ العضويَّةِ التي درستها، صمِّمَ مشروعًا علميًّا ونفِّذُه لتصنيع كُريم مرطِّبٍ وملطِّفٍ للبشرةِ. حاولٌ من خلال تغيير النسب أو التراكيز الوصول إلى النسب الأمثل لكلِّ مكوّن في الكريم.
 - 64. وظِّفَ كروماتوجرافيا الورق في التوصُّل إلى أهمِّ الملوِّناتِ المضافة للأغذية.

56. حدِّدَ لكلِّ من التفاعلاتِ التاليةِ إن كانَ تفاعلَ إضافةِ أم استبدال، أم حذف، أم تكاثف.

O OH
$$CH_3-C-OH + CH_3-CH-CH_3 \rightarrow .5$$
O CH₃

$$CH_3-C-O-CH-CH_3 + H_2O$$

$$CH_2$$
= CH - CH_3 + Cl_2 \rightarrow Cl - CH_2 - CH - CH_3 . \downarrow . Cl

$$Cl$$
 + Cl_2 \rightarrow + Cl_2 + Cl + Cl_3 + CH_3 CH_3 CH_3 + CH_3 + CH_3 د . CH_3 + CH_3

تفكيرناقد

- 57. تطبيقُ أفكار: كيف يحفظُ جليكولُ الإيثيلينِ الماء في السيّارات من التجمُّد في الشتاء، والغليان في الصيف.
- 58. توقّعُ نتائج: هل يمكنُ لمجموعةِ من جزيئاتِ 2،1-إيثانديول أن تكون ضعف عدد الروابط الهيدروجينيّة مقارنَةً بكمّيّة مساوية من جزيئات الإيثانول؟ لماذا؟

بحثٌ وكتابة

- 59. شاعَتْ سابقًا مجموعةٌ من المركَّباتِ تعرف بـ PCBs بولى كلورو الديفينيلات polychlorinated biphenyls في عددٍ من التطبيقاتِ الصناعيَّةِ. جدِ الصيغةَ التركيبيَّةُ العامَّةَ لهذهِ المركَّباتِ، والخصائصَ التي جعلَتْ منها مقبولةً إلى هذا الحدِّ. أوجد كذلك السبب الذي منعَ استخدام الـ PCBs لاحقًا في معظم الصناعاتِ.
- 60. أدّى الاستخدامُ الكبيرُ للبوليمراتِ الصناعيَّةِ إلى عددِ من المشكلات البيئيَّة في المجتمع الحديث. حدِّد بعض هذه المشكلات، وما يمكنُ عملُه للحدِّ من تأثيرها.

الفصل 12

الكيمياءُ النوويّة



كاشفاتُ الإشعاعِ أدواتُ مهمَّةُ في دراسةِ النوويّةِ الكيمياءِ النوويّةِ

القســم 1-12

مؤشّراتُ الأداءِ

- ا يعرِّفُ النويدةَ ويصفُ طرقَ التعبيرِ عنها.
- يُعرِّفُ: نقصَ الكتلةِ، وطاقةَ الربطِ
 النوويِّ، ويربطُ بينهما.
 - يفسِّرُ العلاقةَ بينَ عددِ النويّاتِ
 واستقرار الأنويةِ.
- يفسِّرٌ سببَ حدوثِ التفاعلاتِ
 النوويَّةِ، وكيفيَّةِ وزنِ المعادلةِ النوويَّةِ.

النواة

تتكوَّنُ أنويةٌ الذرّاتِ من بروتوناتٍ ونيوتروناتٍ تُسمّى مُجتمعة بالنويّاتِ nucleons. وتُسمّى النزَّةُ في علم الكيمياءِ النوويّةِ بالنويدةِ nuclide، التي يتمُ تعرُّفَها من عددِ البروتوناتِ والنيوتروناتِ الموجودةِ في نواتِها nucleus. تُمثَّلُ النويداتُ بطريقيْيْن، عندَ استخدام الرموزِ كما في Ra²²⁸، حيثُ يمثَّلُ الرقمُ العلويُّ العددَ الكُتليَّ، والرقمُ السفليُّ العددَ الدُّريَّ. ويمكنُ كتابةُ النويدةِ نفسِها على الشكل التالي: الراديوم-228، حيثُ يكتبُ العددُ الكتليُّ بعدَ اسم العُنصرِ.

نقصُ الكتلةِ والاستقرارُ النوويُّ

بما أن الذرَّةَ تَتألَّفُ من البروتوناتِ والنيوتروناتِ والإلكتروناتِ فلا بُدَّ أن تكونَ كَتلةُ الذرَّةِ حاصلَ جمع كتلِ ما تحتوي عليهِ من هذهِ المُكوِّناتِ منفصلةً. لكنَّ هذا الأمرَ ليسَ واقعيًّا. لنتأمَّلُ ذرّةَ الهيليومِ 4He كمثالٍ، حيثُ حُسببَتْ كُتلُ مُكوِّناتِ هذهِ الذرَّةِ مجتمعةً كما يلي:

 $2.014~552~\mathrm{amu} = (2 \times 1.007~276~\mathrm{amu})$ بروتونان: $2.017~330~\mathrm{amu} = (2 \times 1.008~665~\mathrm{amu})$ نيوترونان: $0.001~097~\mathrm{amu} = (2 \times 0.000~548~6~\mathrm{amu})$ إلكترونان: $4.032~979~\mathrm{amu}$ غيرونان

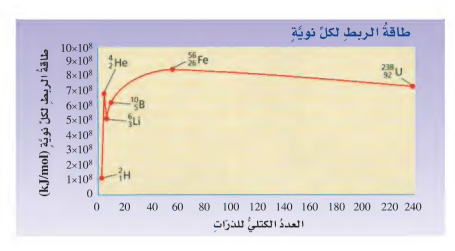
إلا أنَّ الكتلةَ الذرَّيَّةَ المقيسةَ للهيليوم، هي 4.002 602 هذا يعني أن هذهِ الكتلةَ أقلُّ بمقدارِ amu بمقدارِ 377 هذا الفرق بين الكتلةِ المحسوبةِ أعلاه. يُطلقُ على هذا الفرق بين الكتلةِ المقيسة للنزَّة ومجموع كُتل بروتوناتِها ونيوتروناتِها والكتروناتِها بنقص الكتلةِ mass defect.

طاقةُ الربطِ النوويِّ

ما الذي يُسبِّبُ هذا الفقدَ في الكتلةِ؟ وفقًا لمعادلةِ ألبرت أينشتاين $E=mc^2$ ، يمكنُ تحويلُ الكتلةِ m إلى طاقةٍ A، أو المحكسُ. لذلك ينتجُ نقصُ الكتلةِ عن تحوُّل الكتلةِ إلى طاقةٍ، لدى تكوينِ النواةِ. ويمكنُ تحويلُ وحداتِ الكتلةِ لنقصِ الكتلةِ إلى وحداتِ طاقةٍ، باستخدام معادلةِ أينشتاين هذه، وبالطريقةِ التاليةِ: حوِّلَ أُوَّلاً 2000 عمل على: الكتلةِ الواردةِ في وحدةِ الطاقةِ $kg \cdot m^2/s^2$ ، وكما يلي:

$$0.030\ 377\ \text{amu} \times \frac{1.6605 \times 10^{-27}\ \text{kg}}{1\ \text{amu}} = 5.0441 \times 10^{-29}\ \text{kg}$$

الشكل 1-12 يُبيِّنُ الرسمُ البيانيُّ هذا العلاقة بين طاقة الربط لكلِّ نويَّة والعددِ الكُتليِّ للذرَّةِ. وتمثَّلُ طاقةُ الربط لكلِّ نويَّة مقياسًا لاستقرار نواة



وتحسبُ الطاقةُ المكافئةُ الآنَ كالاتي:

$E = mc^2$ $E = (5.0441 \times 10^{-29} \text{ kg})(3.00 \times 10^8 \text{ m/s})^2$ $= 4.54 \times 10^{-12} \,\mathrm{kg} \cdot \mathrm{m}^2/\mathrm{s}^2 = 4.54 \times 10^{-12} \,\mathrm{J}$

هذه هي قيمةٌ طاقةِ الربطِ النوويِّ nuclear binding energy التي تُعرَفُ بأنَّها الطاقةُ المنطلقةُ لدى تكون النواةِ من النويّاتِ. ويمكنُ تعريفُ هذه الطاقةِ أيضًا بأنها الطاقةُ اللازمةُ لشطر النواةِ. بذلك تكونُ طاقةُ الربطِ النوويِّ أيضًا مقياسًا الستقرار

طاقةُ الربطِ لكلِّ نويَّةٍ

تستخدمُ طاقةُ الربطِ لكلِّ نويةٍ لمقارنةِ استقرار النويداتِ المختلفةِ، كما هو مبيَّنُ في الشكل 12-1. إن طاقة الربطِ لكلِّ نويةٍ هي طاقةٌ الربطِ في النواةِ مقسومةً على عددٍ النويّاتِ التي تحتوى عليها تلك النواةُ. وكلما زادَتِ طاقةُ الربطِ لكلِّ نويةٍ يزدادُ تماسكُ النويّاتِ. يكونُ للعناصر ذاتِ الكتل الذرّيَّةِ المتوسِّطةِ طاقاتُ ربطٍ في نويّاتِها هيَ الأكبرُ بين العناصر. ولذلك تكون هذه العناصر هي الأكثر استقرارًا.

النويّاتُ والاستقرارُ النوويُّ

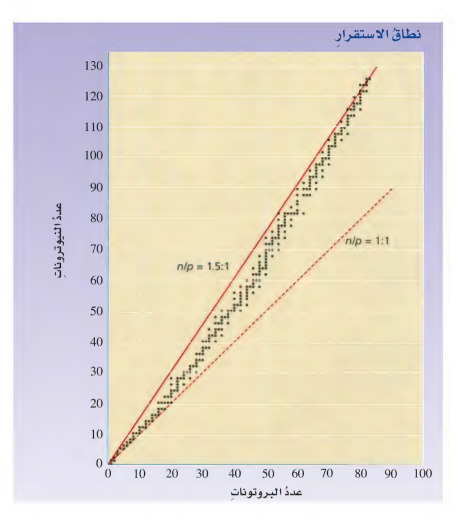
للنويداتِ المستقرَّةِ ميزاتُ محدَّدةً. فعندَ رسم عددِ البروتوناتِ في الأنويةِ المستقرَّةِ مقابلَ عددِ النيوتروناتِ فيها، كما هو مبيَّنُ في الشكل 12-2، تحصلُ على رسم بيانيِّ شبيهٍ بالنطاق ويُسمّى تجمُّعُ الأنويةِ المستقرَّةِ على امتدادِ نسبِ النيوتروناتِ على البروتوناتِ نطاقَ الاستقرار. وتكونُ الأنويةُ الأكثرُ استقرارًا بينَ الذرّاتِ ذاتِ الأعدادِ الذرّيَّةِ الذرّيَّةِ الذرّيّة بالمراهِ المراهِ الذرّ المراهِ الذرّ المراهِ الذرّ الذرّ المراهِ الذرّ الذ الصغيرة هي تلك التي تقاربٌ نسبةَ النيوتروناتِ على البروتوناتِ فيها 1:1. مثلاً يكونُ ⁴He نظيرًا مستقرًّا للهيليوم، حينَ يحتوى على نيوترونَين وبروتونَيْن وتكونُ نسبةُ تساوي 1:1. وبزيادةِ العددِ الذرّيِّ تزدادُ النسبةُ $\frac{n}{D}$ حتى تصل إلى 1:1.5. مثلاً، الذي يحتوي على 124 نيوترونًا و 82 بروتونًا تبلغُ نسبةُ $\frac{n}{D}$ فيه، 1:1.5. الذي يحتوي على 124 نيوترونًا و 82 بروتونًا تبلغُ نسبةُ $\frac{n}{D}$

وبالإمكان تفسيرٌ هذا الميل من خلال العلاقة بين القوَّةِ النوويَّةِ والقوى الكهربائيَّةِ الساكنة بينَ البروتوناتِ. تتنافرُ البروتوناتُ في النواة بسبب قوى التنافر الكهربائيَّة

معلوماتٌ إضافيَّةٌ

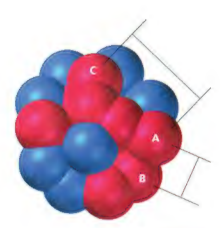
الكواركات

تمُّ اكتشافُ العديدِ من الجسيماتِ دونَ الذرّيّةِ subatomic. وتعدّ الليبتوناتُ leptons والكواركاتُ quarks جسيمات أُوَّليَّةً للمادَّةِ. فالإلكترونُ هو ليبتون، والبروتوناتُ والنيوتروناتُ مكوَّنةُ من كواركاتٍ. وهناك ستَّةُ أنواع من الكواركاتِ تختلفُ في الكتلةِ والشحنة. تُسمّى هذه الكواركاتُ فوقَ (up) وتحت (down) وغريب (strange) وساحر (charm)، وأسفل (bottom) وأعلى (top). تحتوى البروتونات على كواركى فوق وكوارك تحت ويحتوى النيوترون على كواركى تحت وكوارك فوق. وعلى الرغم من أن الكوارك لم يُعزَلْ فإن وجودَهُ منفردًا يفسِّرُ أنماط الترابُطِ والانحلال.



الشكل 2-12 نسبُ النيوتروناتِ علي البروتوناتِ علي البروتوناتِ للأنويةِ المستقرَّةِ تتجمَّعُ في منطقةِ تعرفُ بنطاقِ الاستقرارِ. مع ازديادِ عددِ النيوتروناتِ، تزدادُ النسبةُ من 1:1 إلى حوالي 1.1.5.

الساكنة. إلا أن المدى القصيرَ للقوَّةِ النوويَّةِ يسمحُ لها فقطُ بجذبِ البروتوناتِ القريبةِ جدًّا منها، كما يظهرُ في الشكلِ 12-3. كلما ازدادَ عددُ البروتوناتِ في النواةِ تزدادُ قوى التنافرِ الكهربائيَّةِ الساكنةِ بين البروتوناتِ بشكلٍ أسرعَ من القوَّةِ النوويَّةِ، ممّا يستدعي توفُّرَ عددٍ أكبرَ من النيوتروناتِ لزيادةِ القوَّةِ النوويَّةِ، ولاستقرارِ النواةِ وفوقَ العددِ الذرِّيِّ 83، البزموث Bi، تصبحُ قوى تنافرِ البروتوناتِ في النواةِ كبيرةً إلى درجةٍ لا تتوفَّرُ معها نويداتُ مستقرَّةً.



الشكل 12-3 يجذبُ البروتونُ A البروتونُ A البروتونَ A بتأثير القوَّةِ النوويَّةِ، لكنَّهُ يتنافرُ معه من خلال القوَّةِ الكهربائيَّةِ الساكنة. يتنافرُ بروتونُ A وبروتونُ C بشكل أساسيٍّ من خلال القوَّةِ الكهربائيَّةِ الساكنةِ، لأَن تأثيرَ القوَّةِ النوويَّةِ يظهرُ في جزءٍ من محيطِ النويَّة فقط.

التفاعلاتُ النووتَّةُ

تخضعُ الأنويةُ غيرُ المستقرَّةِ لتغيُّراتِ تلقائيَّةِ تتغيَّرُ فيها أعدادُ البروتوناتِ والنيوتروناتِ. فِي هذهِ العمليَّةِ تُطلقُ هذهِ الأنويةُ كمّيّاتِ كبيرةً من الطاقةِ، فيزدادُ استقرارُها. وتُعدُّ هذهِ التغيُّراتُ نوعًا من التفاعل النوويّ. فالتفاعلُ النوويُّ nuclear reaction تفاعلُ يؤثَّرُ ي نواةِ النرَةِ. وفي المعادلاتِ الممثِّلةِ للتفاعلاتِ النوويَّةِ يجبُّ أن يكونَ مجموعُ الأعدادِ الذرّيَّةِ ومجموعُ الأعدادِ الكتابيَّةِ متساوينين في طرفَي المعادلةِ، كما هو مبيَّنٌ في المثال التالي:

$${}_{4}^{9}{\rm Be} + {}_{2}^{4}{\rm He} \rightarrow {}_{6}^{12}{\rm C} + {}_{0}^{1}n$$

لاحظً أنهُ عندما يتغيَّرُ العددُ الذرِّيُّ تتغيَّرُ هويَّةُ العُنصرِ. يعرَّفُ التحوُّلُ النوويُّ transmutation على أنه تغيُّرُ في هويةِ النواةِ، ينتجُ عن تغيُّر في عددِ بروتوناتِها.

بألةٌ نموذجية 1-12

الحل

 $^{212}_{84}{
m Po}
ightarrow ^{4}_{2}{
m He} + ?$ حدّدِ الناتجَ الذي يوازنُ التفاعلَ النوويّ التاليَ:

1. يجبُ أن يتساوى العددان الكلّيان للأعداد الذرّيَّة والكتليَّة على طرفَى المعادلة:

$$^{212}_{84}\text{Po} \rightarrow {}^{4}_{2}\text{He} + \underline{?}$$
 العددُ الكتليُّ: $212 - 4 = 208$ والعد

والعدَدُ الذرّيُّ: 82 = 2 - 84

2. العددُ الكتليُّ للنويدةِ = 208، وعددُها الذريُّ = 82، 208.

 $^{212}_{84}\text{Po} \rightarrow {}^{4}_{2}\text{He} + {}^{208}_{89}\text{Pb}$: تكونُ المعادلةُ النوويَّةُ الموزونةُ كالتالى: 3

الجواب

 $^{253}_{99}\text{Es} + ^{4}_{2}\text{He} \rightarrow ^{1}_{0}n + ^{256}_{101}\text{Md}$.1

 $^{142}_{61}\text{Pm} + ^{0}_{-1}e \rightarrow ^{142}_{60}\text{Nd}$.2

تمارينُ تطبيقية إذا كانَ n^1_0 يمثِّلُ النيوترونَ، و e^0_{-1} يمثِّلُ الإلكترونَ، فأكملِ المعادلاتِ

النوويَّةَ التاليةَ:

 $^{253}_{99}\text{Es} + ^{4}_{2}\text{He} \rightarrow ^{1}_{0}n + ? 1$

 $^{142}_{61}\text{Pm} + ? \rightarrow ^{142}_{60}\text{Nd} .2$

مراجعةً القسم 1-12

1. عرِّف نقص الكتلةِ.

2. كيفَ تربطُ الاستقرارَ النوويُّ بنسبةِ النيوتروناتِ إلى البروتونات؟

> 3. أكمل المعادلات النوويَّة التالية وزنها. $^{187}_{75}\text{Re} + ? \rightarrow ^{188}_{75}\text{Re} + ^{1}_{1}\text{H} .$

$$^{9}_{4}$$
Be + $^{4}_{2}$ He → $?$ + $^{1}_{0}$ n . $.$
 $^{22}_{11}$ Na + ? → $^{22}_{10}$ Ne . $.$

تفكيرٌ ناقد

 تفسيرُ رسم بياني: افحص الشكلَ 12-2 وتوقَّعُ إن كانَ Li فظيرًا مستقرًّا لليثيوم. علِّلَ إجابتك.

القسم 12-2

مؤشّراتُ الأداءِ

- يعرُّفُ الانحلالَ الإشعاعيَّ والإشعاعَ النوويَّ ويربِطُ بينَهما.
 - يصفُ أنواعَ الانحلالِ الإشعاعيِّ، وتأثيراتِها على النواةِ.
- يعرّف عمر النصف، ويفسّر علاقته المستقرار النواة.
 - يعرِّفُ المفاهيمَ: سلسلةَ الانحلال؛
 النويدةَ الأمَّ، النويدةَ الوليدةَ.
 - يوضحُ كيفيَّةَ إنتاج نويداتٍ مشعَّةٍ
 اصطناعيَّة.

الانحلالُ الإشعاعيُّ

في سنة 1896 درسَ هنري بيكريل العلاقة المحتملة بين الانبعاثِ الضوئيِّ لبعض مركَّباتِ اليورانيوم، بعدَ تعريضِها لضوءِ الشمس، وبينَ انبعاثِ أشعَّة X منها. قامِّ بيكريل بلف لليورانيوم، بعدَ تعريضِها لضوء الشمس، وبينَ انبعاثِ أشعَّة باليورانيوم فوقَّهُ، ثم عرَّضَهُ لضوءِ الوح فوتوغرافي بغطاء لا ينفذُ منهُ الضوءُ، ووضعَ مركَّبًا لليورانيوم فوقَّهُ، ثم عرَّضَهُ لضوءِ الشمس. الشمس. الحظ أن اللوح الفوتوغرافي يتعرَّضُ للأشعَّة بوإن كانَ محميًّا من ضوءِ الشمس. جعلهُ ذلك يعتقدُ أن سبب هذا التعرُّض هو أشعَّة X المنبعثةُ من مركَّب اليورانيوم وعندما حاولَ إعادة التجربةِ منعة الطقسُ الملبَّدُ بالغيوم من تعريض اليورانيوم لضوءِ الشمس. لكتَّهُ دهُشَ عندما وجد أن اللوح الفوتوغرافيًّ كانَ قد تعرَّضَ للأشعَّةِ، بإلرغم من ذلك، مما يعني أن ضوءَ الشمس ليسَ مهمًّا في هذه العمليَّةِ. وأن الأشعَّة التي أثرَتَ عن الانحلال الإشعاعيّ. إن الانحلال الإشعاعيّ وأن الأشعَّة التي أضابَتَ اللوح الفوتوغرافي عمليَّةُ انحلال تلقائيُ للنواةِ، تتحوَّلُ بموجبها هذه النواةُ إلى نواةِ أخفَ نسبيًّا، مع إطلاقِ جسيمات، أو أشعَة كهرومغنطيسيَّة، أو كلتنهما. إن الأشعَّة التي أصابَتُ اللوحَ الفوتوغرافيُّ هي إشعاع نوويٌّ nuclear radiation، وهو جسيمات، أو إشعاع كهرومغنطيسيًّ النبعث من النواة خلال عمليَّة الانحلال الإشعاعيُ.

اليورانيومُ هو نويدةٌ مشعّةٌ radioactive nuclide، مكونةٌ من نواةٍ غير مستقرّة، تخضعُ للانحلال الإشعاعيّ. وقد أظهرَتْ دراساتٌ أجرتُها مدامٌ كوري وزوجها بيير كوري أن من بين العناصر المعروفة عام 1896 لم يكن إلا اليورانيومُ والثوريومُ عنصريّن مشعّيْن مشعّيْن آخريّن، عنصريّن مشعّيْن مشعّيْن آخريّن، هما البولونيومُ والراديومُ. ومنذُ ذلك التاريخ حُدِّدتْ هويةُ الكثير من النويداتِ المشعّة. وفي الحقيقة تكونُ جميعُ النويداتِ ذاتِ العددِ الذريِّ الأكبرِ من 83، غيرَ مستقرّةٍ، وبذلك تكونُ مشعّةً.

أنواعُ الانحلالِ الإشعاعيّ

يعتمدُ نوعُ النويدةِ وسرعةُ انحلالِها على مكوِّناتِها ومستوى طاقةِ النواةِ. في الجدولِ 1-12 أدناهُ ملحَّصٌ لبعض الأنواع الشائعةِ من الإشعاعاتِ النوويَّةِ.

		إشعاعات النوويَّةُ	الجدول 1-12 الا
الكتلة (amu)	الشحنة	الرمز	النوع
4.001 5062	2+	⁴ He	جُسنيمُ ألفا
0.000 5486	1–	$_{-1}^{0}\boldsymbol{\beta}$	جُسَيمُ بيتًا
0.000 5486	1+	$^{_0}_{\scriptscriptstyle{+1}}\!eta$	البوزيترون
0	0	γ	أشعَّةُ جاما

الشكل 4-12 ينبعث جسيم ألفا المماثل لنواة الهيليوم، لدى انحلال بعض الأنوية الثقيلة. ²¹⁰₈₄Po ²⁰⁶₈₂Pb

انبعاثُ ألفا

يتكوُّنُ جسيمُ ألفا (alpha particle (\alpha من بروتونَيْن ونيوترونَيْن متماسكَيْن، *وهو ينبعثُ من النواةِ خلالَ بعض أنواع الانحلال اِلإشعاعيِّ.* إن جسيماتِ ألفا هي أنويةٌ هيليوم، شحنتُها +2، وتمثَّلُ غالبًا بالرمز 4He. ينحصرُ انبعاتُ ألفا بانحلال الأنويةِ الثقيلةِ. في هذه الأنويةِ يجبُ أن يتضاءلَ كلُّ من عددِ النيوتروناتِ وعددِ البروتوناتِ لزيادةِ استقرار النواةِ. من الأمثلةِ على انبعاثِ ألفا، انحلالُ 210Po إلى 206Pb، كما هو مبيَّنُ في الشكل 12-4. وفي هذا التحوُّل ينقصُ العددُ الذرّيُّ بمقدار 2، وينقصُ العددُ الكتليُّ بمقدار 4.

$$^{210}_{84}Po \rightarrow ^{206}_{82}Pb + ^{4}_{2}He$$

انىعاتُ بىتا

تكونُ النويداتُ الموجودةُ فوقَ نطاق الاستقرار غيرَ مستقرَّةٍ، لأن نسبةَ النيوتروناتِ إلى البروتوناتِ (n/p) فيها كبيرةٌ جدًّا. ولتقليل عددِ النيوتروناتِ يمكنُ تحويلُ النيوترون إلى بروتونٍ وإلكترونٍ. ينبعثُ الإلكترونُ من النواةِ كجسيم بيتًا. فجسيمُ بيتًا (β) beta particle إلكترونٌ منبعثٌ من النواةِ، خلالَ بعض أنواع الانحلال ِ الإشعاعيِّ.

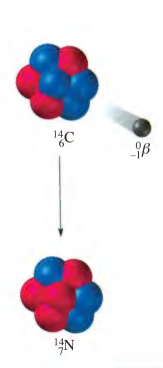
$$_0^1 n \rightarrow {}_1^1 p + {}_{-1}^0 \beta$$

ويبيِّنُ الشكلُ 14 5 مثالاً على انبعاثِ بيتًا من خلال انحلال $^{14}_{6}$ 1 إلى $^{14}_{7}$ 1. لاحظُ أن العددَ الذرّيُّ يزدادُ بمقدار، 1 ويبقى العددُ الكتليُّ دونَ تغيير.

$${}^{14}_{6}{
m C} \rightarrow {}^{14}_{7}{
m N} + {}^{0}_{-1}\beta$$

انبعاثُ البوزيترون

تكونُ النويداتُ الموجودةُ تحت نطاق الاستقرار غيرَ مستقرَّةٍ، لأنَ نسبةَ (n/p) نسبةً صغيرةٌ جدًّا. لتقليل عددِ البروتوناتِ، يتحوَّلُ بروتون ّ إلى نيوترونٍ عبرَ انبعاثِ بوزيترونٍ. فالبوزيترونُ positron جسيمٌ له كتلةُ الإلكترونِ نفسُها، لكنَّ شحنتهُ موجبةٌ. والبوزيترونُ ينبعثُ من النواةِ أثناءَ بعض أنواع الانحلالِ الإشعاعيِّ.



الشكل 12-5 يسبِّبُ انبعاثُ بيتًا تحوُّلاً نوويًّا لـ $^{14}_{6}$ إلى $^{14}_{7}$. إن انبعاثَ بيتًا نوعٌ من الانحلال الإشعاعيّ يتحوّلُ فيه نيوترون إلى بروتون وإلكترون، ينبعث الإلكترون على شكل جُسيم بيتًا.

$$_{1}^{1}p\rightarrow _{0}^{1}n+_{+1}^{0}\beta$$

ومن الأمثلةِ على انبعاثِ البوزيترونِ انحلالُ $^{38}_{19}$ إلى $^{38}_{18}$. لاحظٌ أن العددَ الذرّيُّ يقلُّ بمقدار 1، فيما يبقى العددُ الكتابُّ كما هو.

$$^{38}_{19}\text{K} \rightarrow ^{38}_{18}\text{Ar} + ^{0}_{+1}\beta$$

أسْرُ الإلكترونِ (الأسدرُ الإلكترونيُّ)

هو نوعٌ أخرٌ من أنواع النشاطِ الإشعاعيِّ للنويداتِ التي لها نسبةٌ (n/p) صغيرةٌ جدًّا. وفي الأَسْرِ الإلكترونا من فلك وفي الأَسْرِ الإلكترونا من فلك وفي الأَسْرِ الإلكترونا من فلك من فلك الخَلقُ لِهَدْهِ النَّرَةِ ويتَّحدُ هذا الإلكترونُ مع بروتونِ لتكوين نيوترونٍ.

$$_{-1}^{0}e + {}_{1}^{1}p \rightarrow {}_{0}^{1}n$$

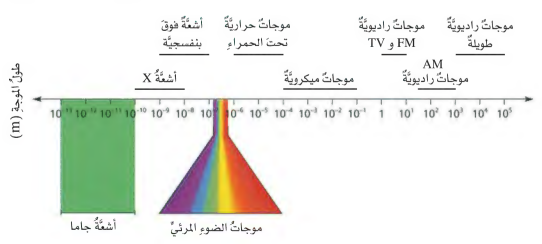
ومن الأمثلةِ على الأسرِ الإلكترونيِّ الانحلالُ الإشعاعيُّ لـ 106 إلى 106 . وكما في حالةِ انبعاثِ البوزيترونِ، ينقصُ العددُ الذريُّ بمقدار 1، ويبقى العددُ الكتليُّ كما هو.

$$^{106}_{47}$$
Ag + $^{0}_{-1}e \rightarrow ^{106}_{46}$ Pd

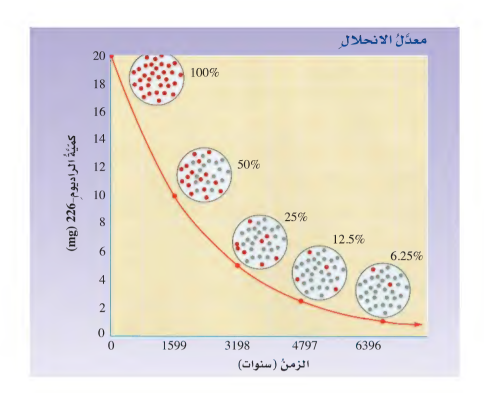
انبعاثُ جاما

أشعّةُ جاما (γ) gamma rays موجاتُ كهرومغنطيسيَّةُ ذاتُ طاقة عالية تنبعثُ من النواةِ لدى تحوُلِها من حالة مستثارة إلى حالة الطاقة الأرضيَّة. يظهرُ موقعُ أشعَّة جاما دليلُ آخرُ عليف الأشعَّةِ الكهرومغنطيسيَّةِ في الشكل 5-6. إن انبعاثَ أشعَّة جاما دليلُ آخرُ يدعمُ نموذجَ الطبقةِ النوويَّةِ. ووفقًا لهذا النموذج، فإن أشعَّة جاما تتكوَّنُ لدى انتقالِ يدعمُ نموذجَ الطبقةِ النوويَّةِ. وهي شبيهةٌ بانبعاثِ الفوتوناتِ الطاقةِ النوويَّةِ. وهي شبيهةٌ بانبعاثِ الفوتوناتِ (ضوءٍ أو أشعَّة X) لدى انتقال الإلكترون من مستوى طاقةٍ أعلى إلى مستوى طاقةٍ أقلّ. انبعاثُ جاما يعقبُ عادةً أنواعًا أخرى من الانحلالِ الذي يتركُ النواةَ في حالةِ استثارةِ.

الشكل 12-6 تشبه أشعَّة جاما الضوءَ المرئيَّ، من حيث أنَّهما أشعَّة كمرومغنطيسيَّة. إلا أن لأشعَّة جاما طولاً موجيًّا قصيرًا جدًّا، وبالتالي طاقةً أعلى من طاقة الضوء المرئيِّ.



الشكل 7-12 عمرُ النصفِ للراديوم - 226 يبلغُ 1599 سنةً. نصفُ ما يتبقى من الراديوم-226 ينحلُّ في نهاية كلِّ عمر نصف إضافيِّ.



عُمرُ النصفِ

لا ينحلُّ نظيران مشعّان بسرعة واحدة. فعمرُ النصفِ t_{1/2} ،half-life، هو الزمنُ اللازمُ لانحلال نصف كميَّة ذرّات نويدة مشعّة. تأمَّل الرسم البيانيَّ لانحلال الراديوم-226 في الشكل 12-7. إن عمرَ النصفِ للراديوم-226 يبلغُ 1599 سنةً. وهذا يعني أَن نصفَ الكمّيَّةِ المعطاةِ من الراديوم-226، سوف ينحلُّ بعد 1599 سنةً. وبعدَ 1599 سنةً أخرى، ينحلُّ نصفٌ كمّيَّةِ الراديوم –226 المتبقيَّةِ. وتستمرُّ هذه العمليَّةُ حتى لا يبقى إلاّ كمّيَّةُ ضئيلةً جدًّا من الراديوم-226. لكلِّ نويدةٍ مشعَّةٍ عمرُ نصفٍ خاصٌّ بها. والنويداتُ الأكثرُ استقرارًا تنحلُّ ببطب ولها عمرُ نصف أطوَلُ. والنويداتُ الأقلُّ استقرارًا تنحلُّ بسرعة، ويكونُ لها عمرُ نصف قصيرٌ جدًّا، ولا يتعدّى بضعة أجزاء من الثانية أحيانًا. في الجدول 12-2 قائمة ببعض النويدات المشعَّة المعروفة، يقابلُها عمرُ النصف لكلِّ منها.

	ع عُمرِ النصفِ	2 نويداتٌ مشعَّةٌ معروفةٌ م	الجدول 12-
عمرُ النصفِ	النويدة	عمرُ النصفِ	النويدة
163.7 μs	²¹⁴ ₈₄ Po	12.32 سنةً	³ H
3.0 دقائق	²¹⁸ ₈₄ Po	5715 سنةً	¹⁴ ₆ C
1.6 ثانية	²¹⁸ ₈₅ At	14.28 يومًا	³² ₁₅ P
4.46 × 10 ⁹ سنةٍ	²³⁸ ₉₂ U	1.3 × 10 ⁹ سنة	⁴⁰ ₁₉ K
2.41 × 10 ⁴ سنةٍ	²³⁹ ₉₄ Pu	5.27 سنواتٍ	⁶⁰ Co

2-12	الةُ نموذجية	مس
للفوسفورِ –32 عمرُ نصفٍ مقدارُه 14.3 يومًا، ما كتلةُ الفوسفورِ –32 (mg) المتبقّيةُ بعد 57.2 يومًا، إذا		
ابتدأتْ بـ 4.0 mg من النظير؟		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		_
	الحلّ	
المعطى: الكتلةُ الأصليَّةُ للفوسفور –32 = 4.0 mg	حلِّلْ	1
عمرُ النصفِ للفوسفورِ - 14.3 = 14.3 يومًا		
الزمنُ المنقضي = 2.7ُ2 يومًا		
المجهولُ: كتلةُ الفوسفور –32 المتبقّيةُ بعدَ 57.2 يومًا		
لتحديد كتلة (mg) الفوسفور –32 المتبقّية يجبُ أن تعرفَ أَوَّلاً كم عمرٌ نصفٍ مرَّ خلالَ الزمنِ المنقضي، ثمَّ	خطِّطْ	2
تُحدِّدُ كميَّةَ الفوسفورِ-32 من خلال اختصارِ الكميَّةِ الأصليَّة إلى النصف، لكلِّ فترةِ عمرِ نصفٍ مرَّتُ.		
عددُ أعمارُ النصف = الزمنَ المنقضي (أيام) $\times \frac{1}{14.3}$ يومًا 14.3		
14.5 يوما		
كمّيّةُ الفوسفورِ –32 المتبقّية = كمّيّةَ الفوسفورِ –32 الأصليَّةَ $ imes rac{1}{2}$ لكلِّ عمرِ نصفٍ		
$\frac{1}{2}$ to say the say in Eq. (22) and the same $\frac{1}{2}$		
عمر نصف 1		2
عددُ أعمارِ النصف = 57.2 يَومِّل × $\frac{1}{14.3}$ عمرِ نصف = 4 أعمارِ نصف عددُ أعمارِ النصف = 4.3	احسب	3
$0.25 \text{ mg} = \frac{1}{2} \times \frac{1}{2} \times \frac{1}{2} \times \frac{1}{2} \times 4.0 \text{ mg} = 32$ كمِّيَّةُ الفوسفورِ –32 المتبقيَّة		
$6.25 \text{ lig} = \frac{1}{2} \times		
ان فترةً 57.2 يومًا هي 4 أضعاف عمر النصف للفوسفور -32. في نهاية عمر النصف الأوَّل، يبقى mg من	قيِّمْ	4
الفوسفورِ –32، ويبقى 1.0 mg في نهايةِ عمرِ النصفِ الثاني. ويبقى 0.50 mg في نهايةِ عمرِ النصفِ الثالثِ.		
ويبقى 0.25 mg في فهاية عمر النصف الرابع.		
1. عمرُ النصفِ للبولونيوم – 210 هو 138.4 يومًا. ما كتلةُ البولونيوم – 210 الجواب	ارينُ تطبيقيً	ته
19.99.	09	
ر الماري (mg) على 110 من الماري ا		
 عمرُ النصفِ للكوبالت-60 هو 5.27 سنواتٍ. ما كتلةُ الكوبالتِ-60 (mg) 		
المتبقيَّةُ بعدَ 52.7 سنةً، إذا ابتدأتَ بـ 10.0 mg منه؟		

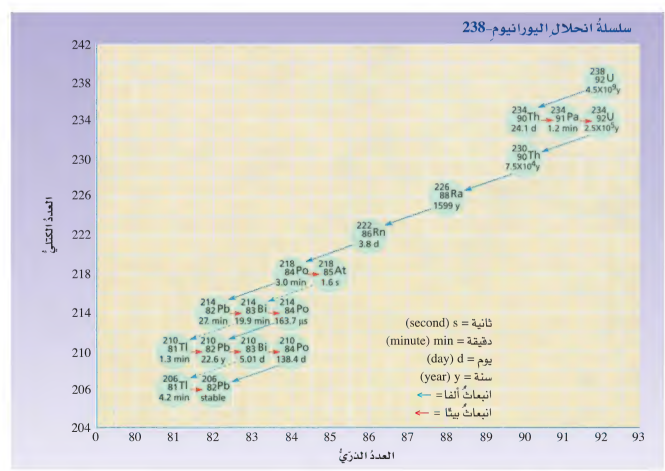
سلاسلُ الانحلال

لا يكفى دائمًا حدوثُ تفاعل نوويِّ واحدٍ لإنتاج نوَيدةٍ مستقرَّةٍ. سلسلةُ الانحلالِ decay series هي سلسلةٌ من نويدات مشعَّة تُنتجُ من انحلالات إشعاعيَّة متعاقبة حتى الوصول إلى تويدة مستقرّة. تُسمَى النويدةُ الأثقلُ في كلّ سلسلة انحلال بالنؤيدة الأمّ parent nuclide فيما تُسمّى النويداتُ الناتجةُ من انحلالِ النويدةِ الأمّ بالنويدات الوليدةِ daughter nuclides. جميعُ النويداتِ الطبيعيَّةِ ذاتِ العددِ الذرِّيِّ الأكبر من 83 هي نويداتٌ مشعَّةٌ، وتنتمي إلى واحدةٍ من سلاسلِ الانحلالِ الطبيعيَّةِ الثلاثِ. النوّيداتُ الأمُّ، هي اليورانيومُ -238، واليورانيومُ -235، والثوريومُ -232. في الشكل 8-12 تُعرضُ التحوُّلاتُ النوويَّةُ لسلسلةِ انحلالِ اليورانيوم-238.

حدّة على المخطَّطِ النويدة الأمّ، لليورانيوم-238. لدى انحلال نواة اليورانيوم-238 ينبعثُ منها جُسَيمُ ألفا. ينخفضُ نتيجةً لذلك العددُ الكتليُّ للنويدةِ بمقدار 4، وكذلك الموقعُ العموديُّ لها في المخطَّطِ. وينخفضُ العددُ الذرّيُّ، وبالتالي الموقعُ الأفقىُّ لها بمقدار 2. النويدةُ الوليدةُ هي نظيرٌ للثوريوم.

$$^{238}_{92}\text{U} \rightarrow ^{234}_{90}\text{Th} + ^{4}_{2}\text{He}$$

الشكل 12-8 يُظهرُ هذا المخطَّطُ التحوُّلَ النوويَّ، الذي يحدثُ عندَ انحلال ²³⁸U إلى النويدة النهائيَّة المستقرَّةِ 206P. يتَّبِعُ الانحلالُ الأسهمَ السميكة في المخطط، بينَما تمثّلُ الخطوط المتقطعة المسارات البديلة للانحلال.



يبلغُ عمرٌ النصفِ لـ ²³⁴Th حوالي 24 يومًا، كما هو موضَّحٌ على المخطَّطِ، وتنحلُّ نوَيدةُ الثوريوم بإطلاق جسيمات بيتًا. يؤدي انبعاثُ بيتًا إلى زيادةِ العددِ الذرّيِّ. وبطبيعةِ الحال يتغيَّرُ الموقعُ الأفقيُّ في المخطَّط بمقدار 1، ويبقى العددُ الكتليُّ والموقعُ العموديُّ في المخطِّط ثابيتن.

$$^{234}_{90}\mathrm{Th} \rightarrow ^{234}_{91}\mathrm{Pa} + ^{0}_{-1}\beta$$

وما يظهرُ على مخطَّطِ الانحلالِ أيضًا من تغيُّراتِ الأعدادِ الذرَّيةِ والأعدادِ الكتليَّةِ المتبقيَّةِ يفسَّرُ على أساس الجُسيماتِ المنبعثةِ من النوّيداتِ. ففي الخطوةِ الأخيرةِ يفقدُ وهو نظيرٌ الرصاص المستقرُّ وغيرٌ المثعِّ. لاحظُ أن $^{206}_{82}$ Po جسيمَ ألفا، ليكوِّنَ $^{206}_{82}$ Po وهو نظيرٌ الرصاص 206Po يحتوي على 82 بروتوبًا، وهو عددٌ سحريٌّ، ويحتوي أيضًا على ترتيب نوويٍّ مستقرٍّ حدًّا مكوَّن من طبقة نوويَّة مكتملة.

التحوُّلاتُ النوويَّةُ الاصطناعيَّةُ

النويداتُ المُشعَّةُ الاصطناعيَّةُ هي نويداتٌ مشعَّةٌ لا تتوافرٌ طبيعيًّا على كوكبِ الأرض، بل تُصتَّعُ بطريقةِ التحوُّلاتِ النوويَّةِ الاصطناعيَّةِ artificial transmutations. ويتمُّ ذلك بقدف الأنوية بجسيمات مشحونة، أو غير مشحونة. وبما أن النيوترونات جسيمات أ غيرٌ مشحونةٍ، فبإمكانِها اختراقُ نواةِ الذرَّةِ بسهولةِ. بينما لا تتمكَّنُ جُسيماتُ ألفا الموجبةُ الشحنةِ أو البروتوناتُ وغيرُها من الأيوناتِ من اختراق النواةِ بسهولةِ لتنافرها معها. وبسبب هذا التنافر، لا بُدَّ من توفَّر كمّياتٍ كبيرةٍ من الطاقةِ لقذفِ النواةِ، بهذه الجُسيماتِ، لكى تتمكَّنَ من اختراقِها. يمكنُ توفيرُ هذهِ الطاقةِ من خلال تسريع هذه الجُسيماتِ داخلَ مجالِ مغنطيسيٍّ أو كهربائيٌّ لمسرِّع الجُسيماتِ، يظهرُ مثالٌ عليه في الشكل 12-9.

الشكل 12-9 منظرٌ جوّيُّ لمختبر المسرِّع الدوليِّ (فيرمي لاب) في ألينوي - أميركا. مسرّعاتُ الجسيماتِ موجودةً تحتَ الأرض. ويبلغُ محيطُ الحلقة الكبيرة لمسرع الجسيمات (Tevatron ring)، حوالي 6.68 km وتمثّلُ الحلقةُ الصغيرةُ (أعلى اليسار) المسرِّعَ الجديدَ، وهو المحقنُ الرئيسُ.



		ما بعد اليورانيوم	ملات الحصول على عناصر	الجدول 12-3 تفاء
	التفاعلُ النوويُّ	الرمز	الاسم	العددُ الدريُّ
	$^{238}_{92}\text{U} + ^{1}_{0}n \rightarrow ^{239}_{92}\text{U}$	Np	نبتونيوم	93
:	$^{239}_{92}\text{U} \rightarrow ^{239}_{93}\text{Np} + ^{0}_{-1}\beta$			
	$^{238}_{92}\text{Np} \rightarrow ^{238}_{94}\text{Pu} + ^{0}_{-1}\beta$	Pu	بلوتونيوم	94
	$^{239}_{94}\text{Pu} + 2^{1}_{0}n \rightarrow ^{241}_{95}\text{Am} + ^{0}_{-1}\beta$	Am	أمريكيوم	95
	$^{239}_{94}$ Pu + $^{4}_{2}$ He \rightarrow $^{242}_{96}$ Cm + $^{1}_{0}$ n	Cm	كيوريوم	96
:	$^{241}_{95}$ Am + $^{4}_{2}$ He \rightarrow $^{243}_{97}$ Bk + $^{1}_{0}$ n	Bk	بيركيليوم	97
:	${}^{242}_{96}\text{Cm} + {}^{4}_{2}\text{He} \rightarrow {}^{245}_{98}\text{Cf} + {}^{1}_{0}n$	Cf	كاليفورنيوم	98
	$^{238}_{92}\text{U} + 15^{1}_{0}n \rightarrow ^{253}_{99}\text{Es} + 7^{0}_{-1}\beta$	Es	أينشتانيوم	99
	$^{238}_{92}\text{U} + 17^{1}_{0}n \longrightarrow ^{255}_{100}\text{Fm} + 8^{0}_{-1}\beta$	Fm	فيرميوم	100
	$^{253}_{99}\text{Es} + {}^{4}_{2}\text{He} \longrightarrow {}^{256}_{101}\text{Md} + {}^{1}_{0}n$	Md	مندليفيوم	101

No

Lr

نوبوليوم

لورنسيوم

102

103

الشكل 12-12 ملاًت التحوُّلات النوويَّة الاصطناعيَّة فراغات في الجدول الدوريِّ (المربَّعات الحمراء)، وكذلك أَضافَت إلي الجدول الدوريِّ عناصر ما بعد اليورانيوم (المربعات الزرقاء).

النويداتُ المشعَّةُ الاصطناعيَّةُ

تمَّ إنتاجُ جميعِ النظائرِ المشعَّةِ للعناصرِ الطبيعيَّةِ بطريقةِ التحوُّلِ النوويِّ الاصطناعيِّ. بالإضافةِ إلى ذلك، فقد ملاً إنتاجُ كلِّ من التكنيتيومِ والبروميثيوم صناعيًّا الفراغاتِ الموجودةَ في الجدولِ الدوريِّ، وتظهرُ مواقعُها في الشكل 12-10.

 246 Cm + 12 C $\rightarrow ^{254}$ No + 10 No

 $^{252}_{08}\text{Cf} + ^{10}_{5}\text{B} \rightarrow ^{258}_{103}\text{Lr} + 4^{1}_{0}n$

تُستخدمُ طريقةُ التحوُّل النوويِّ الاصطناعيِّ أيضًا لإنتاج عناصرَ ما بعدَ اليورانيوم transuranium elements، وهي العناصرُ التي تحتوي على أكثرَ من 92 بروتونا في أنويتها. جميعُ هذه العناصرِ مشعَّةً. وتظهرُ التفاعلاتُ النوويَّةُ لتركيبِ معظم عناصرِ ما بعدَ اليورانيوم في الجدول 21-3. حاليًّا أعطيَتَ أسماءٌ لـ 17 عنصرًا من عناصرِ ما بعدَ اليورانيوم محضَّرةٍ صناعيًّا. وقد أُعلنَ عن سنَّةٍ عناصرَ أخرى، ولكنها لم تؤكَّدَ تمامًا. وتظهرُ مواقعُ عناصرِ ما بعدَ اليورانيوم في الجدول الدوريِّ، في الشكل 12-10.

مراجعةُ القسم 12-2

- 1. عرِّف الانحلالَ الإشعاعيَّ.
- 2. أ. ما الأنواعُ المختلفةُ للانحلالاتِ الإشعاعيَّةِ الشائعةِ؟ ب. عدِّدُ أنواعَ الانحلالِ الإشعاعيِّ التي تتحوَّلُ بموجبِها نُويدةٌ إلى نويَدةِ أخرى.
- 3. متى تنتهي سلسلةُ الانحلال؟
 - تفكيرٌ ناقد
- 4. تفسيرُ مفاهيم: ميِّز بينَ النويُداتِ المشعَّةِ الطبيعيَّةِ،
 والاصطناعيَّةِ.

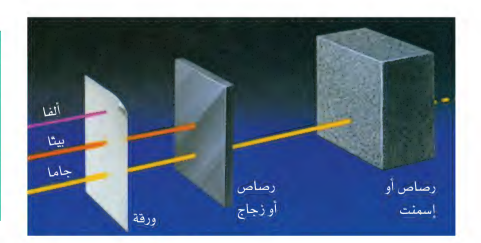
الإشعاعُ النوويُّ

في تجربة بيكريل اخترق الإشعاعُ النوويُّ المنبعثُ من اليورانيوم الغطاءَ غيرَ المنفذِ للضوء، وأثَّرَ في اللوح الحسّاس تحته. للأنواع المختلفة من الإشعاع النوويِّ قدراتُ اختراقٍ مختلفةٌ. يشملُ الإشعاعُ النوويُّ جسيماتِ ألفا، وجسيماتِ بيتًا، وأشعَّةِ جاما.

تخترقُ جسيماتُ ألفا بضعةَ سنتيمترات من الهواءِ فقطأ، ولها قدرةُ اختراق ضعيفةٌ، بسبب كتلتِها وشحنتِها الكبيرتَيْن. وهي بذلك لا تستطيعُ أن تخترقَ الجلدَ لكتُّها تسبِّبُ أضرارًا إذا ابتُّلعَتْ أو استُنشقَت. جُسيماتُ بيتًا إلكتروناتُ تنطلقُ بسرعةٍ تقاربُ سرعةً الضوءِ، ولها قدرةُ اختراقِ تفوقُ 100 مرَّةٍ قدرةَ جُسيم ألفا. بإمكان جسَيم بيتا اختراقُ عدَّةِ أمتار من الهواءِ. أما أشعَّةُ جاما فلها قدرةُ الاختراقِ الأكبرُ. ويظهرُ الشكلُ 12-11 قدرات اختراق الأنواع المختلفة من الإشعاع النوويِّ ومتطلِّبات حجبه.

التعرُّضُ الإشعاعيُّ وآثارُه

يتمكُّنُ الإشعاعُ النوويُّ من نقل طاقةِ الانحلالِ النوويِّ إلى إلكتروناتِ الذرّاتِ، أو الجزيئاتِ، مسبِّبًا تأيُّنِها. والرونتجن roentgen (R) وحدةٌ لقياس التعرُّض الإشعاعيّ، وهي تساوي كمَيَّةَ أشعَّة ِ جاما، أو أشعَّة X التي تنتجُ 00 imes زوج من الأيوناتِ لدى اختراقِها 1 cm³ من الهواءِ الجافِّ. يسبِّبُ التأيُّنُ ضررًا للأنسجةِ الحيَّةِ. ويقاسُ ضررُ هذا الإشعاع الذي يصيبُ الأنسجة البشريَّة بالرمِّ. فالرمُّ الإشعاع الذي يصيبُ الأنسجة البشريَّة بالرمِّ. roentgen) وحدةٌ لقياس كمِّيَّةِ الإشعاع المؤيَّن الذي يحدثُ تدميرًا للأنسجةِ البشريَّةِ مساويًا لما يحدثُه 1 رونتجن من أشعة X عالية الجهد. يسبِّبُ التعرُّضُ للإشعاع المؤيَّن لفترةٍ طويلةٍ طفراتٍ في الحمض النوويِّ للخلايا والإصابةِ بالسرطان، وغير ذلك من التشوُّهاتِ الوراثيَّةِ. حيثُ يمكنُ أن يتحوَّلَ DNA لدى تعرُّضِه بصورةٍ مباشرةٍ للإشعاع، أو غير مباشرةٍ، لجزيئاتِ متأيَّنةٍ بفعل الإشعاع.



القسم 12-3

مؤشّراتُ الأداء

- يقارنُ بينَ جُسيماتِ ألفا وجُسيماتِ بيتًا وأشعَّة جاما، من حيثُ قدرةُ الاختراق ومتطلّباتُ الحجب.
- يوضح المقصود بـ «رونتجن» و «رم» ويميِّزُ بينهما.
- و يصفُ ثلاثةً أجهزةٍ تُستعملُ للكشفِ عن الإشعاع.
- يوضح تطبيقات النويدات الإشعاعيَّة.

الشكل 12-11 تحتاج قدراتُ الاختراقِ المختلفة لجسيمات ألفا، وجسيمات بيتًا، وأشعَّةِ جاما، إلى مستوياتِ حجب مختلفة. فجسَيماتُ أَلفا يمكنُ حجبُها بقطعة رقيقة من الورق. وتحتاجُ إلى الرصاص أو الزجاج لحجب جسَيمات بيتًا. أما أشعَّةُ جاما، وهى الأكثرُ اختراقا، فتُحجبُ بواسطةِ طبقات سميكة من الرصاص أو الخرسانة أو الاثنين معًا.

يتعرَّضُ الناسُ جميعًا لإشعاعاتٍ في البيئةِ المحيطةِ. لكن يتفاوتُ التعرُّضُ الإشعاعيُّ بينَ الأفرادِ. وتبلغُ جرعةُ التعرُّض القصوى المسموحةُ (maximum permisable dose) للفردِ حوالي 0.5 rem للفردِ حوالي مستوى تعرُّض ملاّحى الطائرات وطواقم الخطوط الجوّيّة، وساكني المرتفعات العالية، لزيادة مستوياتِ الأشعَّةِ الكونيَّةِ في الارتفاعاتِ العاليةِ. يسبِّبُ الرادون-222 المحصورُ داخلَ المباني زيادةً في التعرُّض الإشعاعيِّ كذلك. وبما أنه غازٌ، فإنه ينبعثُ من صخور معيَّنة، ومن التربة إلى داخل البيوت وينتقلُ صعودًا عبرَ الثقوبِ الحاصلةِ في الأساساتِ. يزيدُ الرادونُ المحصورُ داخلَ المباني والبيوتِ من خطر الإصابة بسرطان الرئةِ، ولا سيما بينَ المدحِّنين.

الكشف الإشعاعيُّ

الشاراتُ الفيلميَّةُ film Badges، وعدّاداتُ جايجر –موللر Geiger-Müller counters والعدّاداتُ الوميضيَّةُ، scintillation counters هي الأجهزةُ الثلاثةُ الأكثرُ شيوعًا في كشفِ الأشعَّةِ وقياسِها. يبيِّنُ الشكلُ 12-12 شارةً فيلميَّةً وعدّادَ جايجر. وكما ذُكرَ سابقًا فإن الفيلمَ الحسّاسَ يتعرَّضُ للإشعاع النوويِّ كتعرُّضِهِ للضوءِ العاديِّ، وهذا هو مبدأً الشاراتِ الفيلميَّةِ film badges التي تعتمدُ تعريضَ فيلم حسّاس لقياس التعرُّض الإشعاعيّ التقريبيّ للأشخاص العاملين في حقل الإشعاعاتِ. أمّاً عدّاداتُ جايجر-موللر Geiger-Müller counters فتكشف عن الإشعاع من خلال حساب الإشارات الكهربائيَّة المتكونة في غاز مؤيَّن بفعل الإشعاع. تُستخدمُ عدَّاداتُ جايجر-موللرفيْ الكشف عن جسَيمات بيتًا، وأشعَة X، وأشعَّة جاما. ويمكنُ الكشفُ عن الإشعاع أيضًا عندَ انتقال طاقتِهِ إلى الموادِّ الوميضيَّةِ، أو الباعثةِ للضوءِ المرئيِّ لدى امتصاصِها الإشعاعَ المؤيَّنَ. العدّاداتُ الوميضيَّةُ scintillation counters أجهزةٌ تحوِّلُ الضوءَ الوميضيَّ إلى إشارةٍ كهربائيَّةٍ للكشفِ عن الإشعاع.

الشكل 12-12 (أً) شارةٌ فيلميَّةٌ (ب) عدّادُ جايجر—موللر. أجهزةٌ تُستعملُ للكشف عن الإشعاع النوويِّ.





تطبيقاتُ الإشعاعِ النوويّ

هناك تطبيقاتٌ متعددٌةٌ للإشعاعِ النوويِّ، مبنيَّةٌ على حقيقةِ أن الخصائصَ الفيزيائيَّةَ والكيميائيَّةَ للنظائرِ المستقرَّةِ هي، في الأساس، خصائصُ النظائرِ المشعَّةِ نفسِها للعنصرِ الواحدِ. وفيما يلي عرضُ لبعض تطبيقاتِ النويداتِ المشعَّةِ.

التأريخ بالإشعاع

إن التأريخ بالإشعاع radioactive dating طريقة يحدَّدُ بها العمرُ التقريبيُّ لجسَيمِ ما، بالاعتمادِ على كمَيَّةِ النويداتِ المُشعَّةِ الموجودةِ فيه. يعتمدُ مثلُ هذا التقديرِ للعمرِ التقريبيِّ على حقيقةِ أن الموادَّ المشعَّة تنحلُّ بأعمارِ نصفٍ معلومةٍ. كذلكَ يقدَّرُ العمرُ بقياس تراكم النويداتِ الوليدةِ، أو اختفاءِ النويداتِ الأمِّ.

الكربون – 14 نظيرٌ مشعُّ له عمرُ نصفٍ يقتربُ من 5715 سنةً. لذلك يمكنُ استعمالُه لتقديرِ أعمارِ الموادِّ العضويَّةِ حتى 000 50 سنةٍ تقريبًا. تستعملُ النوَيداتُ ذاتُ أعمارِ النصفِ الأطول لتقديرِ أعمارِ الأشياءِ التي تزيدُ أعمارُها على 000 50 سنةٍ. وتستخدمُ طرائقُ أخرى نويداتٍ ذاتَ أعمارِ نصفٍ طويلةٍ جدًّا لتأريخ أعمارِ معادنَ وصخورٍ من القمر تزيدُ على 4 ملياراتِ سنةٍ.

النويداتُ المشعَّةُ في الطبِّ

تُستعملُ النويداتُ المشعَّةُ، ولا سيما النويدةَ الصناعيَّةَ المشعَّةَ كوبالت-60 في الطبِّ، للقضاءِ على أنواع معيَّنةٍ من الخلايا السرطانيَّةِ. كذلك تُستعملُ أنواعُ من النويداتِ المشعَّةِ كمتتبِّع مشعً radioactive tracer، وهي ذرات مشعَّةٌ يتمُ إدخائها في مواد، لكي يتسنى تتبُعُ حركتها. يستعملُ التتبُّعُ الإشعاعيُّ لتشخيص الأورام السرطانيَّةِ وأنواعٍ أخرى من الأمراض. تأمَّل الشكلَ 12-13.

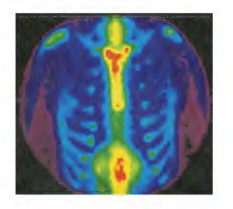
النويداتُ المشعَّةُ في الزراعةِ

في المجال الزراعيِّ، تُستعملُ نوَيداتُ تتبُّع مشعَّةً في السمادِ لتحديدِ فاعليَّةِ الأسمدةِ. تشيرُ كميَّةُ المتتبِّع الإشعاعُ التي يمتصُّها النباتُ إلى كميَّة السمادِ الممتصِّ. ويُستخدمُ الإشعاعُ النوويُّ أيضًا لإطالةِ عمرِ الأطعمةِ المعروضةِ في الأسواقِ. كأن تُستخدمَ أشعَّةُ جاما المنبعثةُ من الكوبالتِ-60، لقتل البكتيريا والحشرات التي تتلفُ الطعامَ.

النفاياتُ النوويَّةُ

الانشطارُ النوويُّ والاندماجُ النوويُّ

في الانشطارِ النوويِّ تنقسمُ النواةُ في الذرّاتِ الثقيلةِ، كاليورانيوم، إلى نواتَيْن أو أكثرَ، من الأنويةِ الأخفِّ، وتشملُ نواتجُ الانشطارِ النوويِّ الأنوية بالإضافةِ إلى النويداتِ المتكوِّنةِ من شظايا النشاطِ الإشعاعيِّ، الانشطارُ هو العمليَّةُ الأُوليَّةُ للوقودِ النوويِّ في المُفاعلاتِ النوويَّةِ التي تسييِّرُ الغوّاصاتِ الذرّيَّةَ وحاملاتِ الطائراتِ. في حين أن الاندماجَ النوويَّ هو



الشكل 12-13 يمكنُ استخدامُ النويداتِ المشعَّةِ، كالتكنيتيوم –99، للكشفِ عنِ سرطانِ العظم. في هذه التقنيَّةِ يتجمعُ التكنيتيومُ –99 في مكانِ الأيضِ العظميُ غير السويُ. يمكنُ عندئذِ تحديدُ مكانِ سرطانِ العظم، بالكشفِ عن الإشعاعِ النوويُ.

العمليَّةُ المعاكسةُ للانشطار النوويِّ، وفيه تُستخدمُ درجاتُ الحرارةِ والضغطُ المرتفعان لدمج الذرّاتِ الخفيفةِ، كالهيدروجين، وذلك لتكوين ذرّاتٍ أثقلَ، كالهيليوم. ويمثِّلُ الاندماجُ النوويُّ مصدرَ طاقةِ الشمس والنجوم. تعدُّ عمليَّةُ إحداثِ تفاعلاتِ الاندماج واستمرارُها أكثرَ تعقيدًا وكلفةً من عمليَّةِ تنفيذِ الانشطار النوويِّ. إن كلاٌّ من الانشطار والاندماج النوويَّيْن يُطلقُ كمّيّاتٍ هائلةً من الطاقةِ، يمكنُ تحويلُها إلى طاقةٍ حراريَّةٍ، أو كهربائيَّةٍ. وكلتا العمليَّئيِن تُنتجانِ أيضًا ن**فاياتِ نوويَّةُ nuclear waste.** غيرَ أنَّ عمليَّةَ الانشطار تُتتجُ نفاياتٍ أكثرَ من عمليَّةِ الاندماج. والسؤالُ الذي يطرحُ نفسَهُ هو كيف نتحكُّمُ بهذه النفاياتِ ونخرِّنها ونتصرَّف بها.

التخلُّصُ من النفايات النوويَّة

لكلِّ مادَّةِ مشعَّةِ عمرُ نصفِ خاصٍّ بها، وهو الزمنُ اللازمُ لنصفِ تلكَ المادَّةِ لكي ينحلَّ. فالنفاياتُ المشعَّةُ الناتجةُ عن الاستعمالاتِ الطبِّيَّةِ مثلاً، لها في الأغلبِ أعمارُ نصفِ من عدَّةِ أشهر أو أقلَّ، بينما تستغرقُ بعضُ النفاياتِ النوويَّةِ في المفاعلاتِ النوويَّةِ آلافَ السنينَ لكِّي تنحلُّ. ويلزمُ التخلُّصُ من النفاياتِ النوويَّةِ بطريقةٍ تحجبُ إشعاعاتِها عن الكائناتِ الحيَّةِ. وهنالِك نوعان للتخلُّصِ من النفاياتِ، هما: التخلُّصُ منها في الموقع بتخزينها فيه، أو التخلُّصُ منها خارجَ الموقع.

تخزينُ النفاياتِ النوويَّةِ

تُعدُّ قضبانُ الوقودِ المستهلَك إحدى أهمِّ النفاياتِ الشائعةِ في المفاعلاتِ النوويَّةِ. يمكنُ تخزينٌ قضبانِ الوقودِ هذه فوقَ سطح الأرض بغمرها في أحواض ماءٍ، أو في حاوياتٍ جافَّةٍ. وعندَما تمتليُّ الأحواضُ، تُنقلُ القضبانُ إلى حاوياتٍ جافَّةٍ تُصتَّعُ عادةً من خرساناتٍ فولاذيَّةٍ. يقصدُ بكلٍّ من طريقتى التخزين (الأحواض والحاوياتِ الجافَّةِ) التخزينَ المؤقَّتَ قبلَ أن يتمَّ نقلُ النفاياتِ إلى مواقع التخزين الدائمةِ تحتَ الأرض.

مراجعةُ القسم 12-3

- 1. ماذا يلزمُ لحجبِ جَسيماتِ ألفا؟ لماذا تكونُ هذه الموادُّ فعّالة؟
- 2. ما الجهاز المستخدم لقياس مستوى التعرُّض الإشعاعيِّ لدى العاملينَ في حقل الإشعاع؟
 - 3. فسرِّر سبب استخدام الإشعاع النوويِّ في مجال حفظ الغذاء.

تفكيرٌ ناقد

4. استنتاجُ استدلالي: وضِّحْ كيفيَّةَ التخلُّص من النفاياتِ النوويَّةِ، وكيفَ تؤثِّرُ كلُّ طريقةٍ من هذه الطرق في البيئةِ وفي المحيطِ.

القســـم 12-4

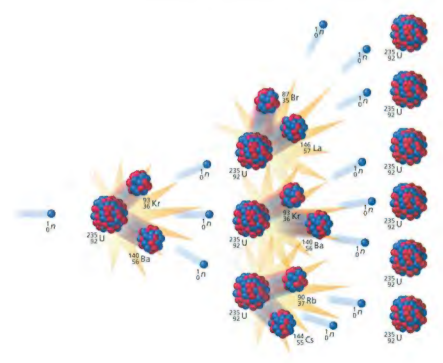
الانشطار النوويُّ والاندماجُ النوويُّ

الانشطار النوويُّ

تأمَّل الشكلَ 12-1 الذي يبيِّنُ أن الأنوية ذاتَ الكتل المتوسِّطةِ هي الأكثرُ استقرارًا. بيتما تنشطرُ الأنويةُ الثقيلةُ إلى أنويةِ أكثرَ استقرارًا من ذواتِ الكتل المتوسِّطةِ. تُسمّى هذه العمليَّةُ التي تحرِّرُ كمَيّاتِ كبيرةَ من الطاقةِ بالانشطار النوويّ nuclear fission. يحصلُ الانشطارُ النوويُّ تلقائيًّا، أو لدى تعرُّض الأنويةِ لقصفِ جُسَيماتِ مباشر. فلدى قصفِ اليورانيوم-235 بنيوترونات بطيئة، قد تأسرُ نواةُ اليورانيوم أحد هذه النيوتروناتِ، فتصبحُ غيرَ مستقرَّةٍ، وتنقسمُ إلى أنويةٍ متوسِّطةِ الكتلةِ مع إطلاق نيوتروناتٍ. تكونُ كتلةُ النواتج أقلُّ من كتلةِ المتفاعلاتِ، حيثُ تتحوَّلُ الكتلةُ المفقودةُ إلى

التفاعلُ النوويُّ المتسلسلُ

يحصلُ التفاعلُ المتسلسلُ عندَما تُنتجُ الذرَّةُ المنشطرةُ بفعل النيوتروناتِ القاصفةِ لنواتِها، نيوتروناتِ أكثرَ. فالتفاعلُ المتسلسلُ chain reaction هو التفاعلُ الذي تكونُ فيه المائةُ التي يبدأُ التفاعلُ بها، هي أيضا أحدُ النواتج، والتي يمكنُها أن تبدأ تفاعلاً جديدًا. وكما هو مبيَّن في الشكل 12-14، ينطلقُ نيوترونانِ أو ثلاثةٌ لدى انشطار اليورانيوم-235. تسبِّبُ هذه النيوتروناتُ انشطارَ أنويةِ يورانيوم-235 أخرى. ومرَّةً ثانيةً تنطلقُ نيوتروناتٌ من أنويةِ الذرّاتِ المنشطرةِ، وهكذا.



مؤشّراتُ الأداء

- يُعرِّفُ الانشطارَ النوويَّ، والتفاعلَ المتسلسل، والاندماجَ النوويَّ، ويميِّزُ
- يفسِّرُ كيفَ يستعملُ تفاعلَ الانشطار لإنتاج الطاقةِ.
- يوضحُ الفوائدَ الممكنةَ، والصعوبات العمليَّةَ لضبطِ تفاعلاتِ الانشطار.

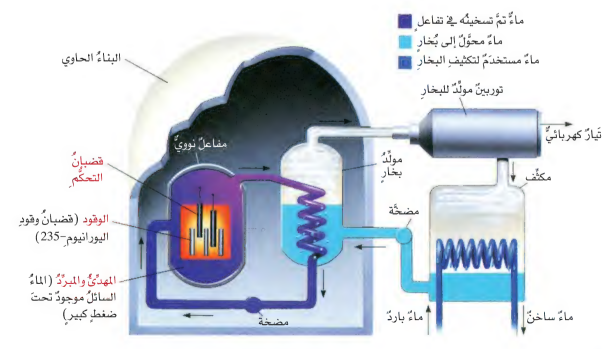
الشكل 12-14 إحداثُ انشطار اليورانيوم-235 لدى قصفِ ذرَّتِه بنيوترونات، يؤدي إلى تفاعل متسلسل في حال ِتوفر الكتلةِ الحرجةِ لليورانيوم-235.

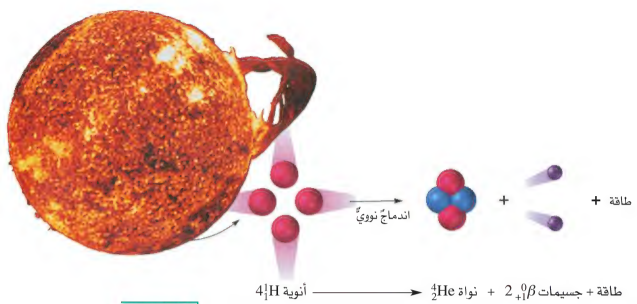
يستمرُّ هذا التفاعلُ المتسلسلُ، حتى تنشطرَ ذرّاتُ اليورانيوم-235 كافّةً أو عندَما تُخفقُ النيوتروناتُ في قصفِ أنويةِ هذهِ الذرّاتِ. إذا كانَتَ كتلةٌ عيِّنةِ اليورانيوم-235 تحتَ حدٍّ معيَّن فسوفَ تتناثرُ النيوتروناتُ متباعدةً، دونَ أن تقصفَ الأنويةَ. وبذلك يتوقَّفُ التفاعلُ المتسلسلُ. الحدُّ الأدنى لكمَيَّة النويداتِ التي توفُّرُ العدد اللازمَ من النيوترونات، لاستمرار التفاعل المتسلسل، يسمّى الكتلة الحرجة critical mass. وتزوِّدُ التفاعلاتُ المتسلسلةُ غيرُ المسيطر عليها القنابلَ النوويَّةَ بالطاقةِ التفجيريَّةِ. وتستخدمُ المفاعلاتُ النووَّيةُ nuclear reactors التفاعلاتِ المتسلسلةَ للانشطاراتِ المسيطر عليها لإنتاج الطاقة والنويدات المشعّة.

محطَّاتُ توليدِ الطاقةِ النوويَّةِ

تستخدمُ محطّاتُ توليد الطاقة النوويَّة nuclear power plants الطاقة الحرارية من المفاعلات النوويّة لإنتاج الطاقة الكهربائيّة. لهذه المحطّات مكوّنات خمسة هي: واقى الإشعاع، والوقودُ، وقضبانُ التحكُّم، والمهدِّئُ، والمبرِّدُ. ويمكنُ ملاحظةُ هذه المكوِّناتِ في الشكل 12-12، حيث تحاطُّ جميعًا بواقى الإشعاع. يتكوَّنُّ واقى الإشعاع shielding من مادُةِ ماصَّةٍ للأشعَّةِ، ولاسيما أشعَّةَ جاما، الصادرةَ من المتفاعلاتِ النوويَّةِ، وذلك لتقليل التعرُّض لهذه الأشعّة. يستخدمُ اليورانيومُ-235 عادةً كوقودٍ انشطاريِّ لإنتاج الطاقةِ الحراريَّةِ التي يمتصُّها المبرِّدُ. أما قضبانُ التحكُّم control rods فهي قضبانٌ ماصَةٌ للنيوتروناتِ تساهمُ في السيطرةِ على التفاعل من خلال تقليل عددِ النيوتروناتِ الحرَّةِ. وبما أن انشطارَ اليورانيوم-235 يتمُّ بكفاءةٍ كبيرةٍ بالنيوتروناتِ البطيئةِ فإنَّ المهدِّئ moderator يستخدمُ لإضعاف حركة النيوترونات السريعة الناتجة عن الانشطار النوويُّ. وتتمكَّنُ محطَّاتُ توليدِ الطاقةِ النوويَّةِ من توفير الطاقةِ الكهربائيَّةِ بأسعار تنافسيَّةٍ، دونَ إنتاج غازاتِ الدفيئةِ أو جسيماتٍ ملوَّثةٍ. ومما يستوجبُ التنبُّهَ إليه حولَ الطاقةِ النوويَّةِ واستَخداماتِها مسألةٌ تخزينِ ما تبقّى من الوقودِ المشعِّ.

الشكل 12-15 في هذا النموذج لمحطَّة توليد الطاقة النوويَّةِ، يتمَّ تسخينُ الماء المضغوط بواسطة الطاقة الناتجة عن انشطار اليورانيوم-235. يتمُّ تدويرُ هذا الماءِ وتحويلُه إلى بخار في مولَدِ بخاريِّ. يدفعُ البخارُ توربينًا كبيرًا لإنتاج الكهرباءِ، ثمَ يُستخدمُ ماءً باردٌ من بحيرة أو نهر قريب، لتكثيف البخار وتحويلِه إلى ماءٍ. وقد يعادُ تبريدُ الماءِ الساخن الذي أنتجَه المكثفُ في أبراج تبريدٍ خاصَّةٍ، قبلَ أن يعادَ استخدامُه أو إرجاعُه إلى النهر أو البحيرة التي أُخذُ منها.





الهيدروجين لتكوين أن اللهيدروجين لتكوين أن الأكثر استقرارًا، هو مح الأكثر استقرارًا، هو مح المناه ال

يمكنُ أيضًا استخدامُ الاستقراريَّةِ العاليةِ للأنويةِ ذاتِ الكتلِ المتوسِّطةِ، في تفسيرِ عمليَّةِ الاندماجِ. في الاندماجِ في الاندماجِ في الاندماجِ في الاندماجِ النوويُ النوويُ النوويُ الاندماجُ النوويُ طاقةً أكبرَ من طاقةِ الاندماجُ النوويُ طاقةً أكبرَ من طاقةِ الانشطارِ، في جرام واحدٍ من الوقودِ النوويِّ. وفي حالةِ الشمس والنجوم المشابهةِ لها، تتحدُّ أنويةُ الهيدروجين عند درجةِ حرارةٍ وضغطٍ مرتفعين جدًّا لتكوين أنويةِ الهيليوم مع فقدانِ للكتلةِ وإطلاق طاقةٍ. التفاعلُ النهائيُّ للاندماج ممثَّلُ في الشكل 12-16.

يمكنُ استخدامُ تفاعلاتِ الاندماجِ النوويِّ المسيطرِ عليها في توليدِ الطاقةِ. ويطوِّرُ الباحثونَ حاليًّا طرقًا لاحتواءِ البلازما المتفاعلةِ اللازمةِ للاندماجِ. والبلازما خليطٌ من أنويةٍ موجبةٍ والكترونات، عند درجة حرارةٍ مرتفعةٍ جدًّا. ولا توجدُ مادَّةٌ معروفةٌ لها القدرةُ على تحمُّلِ الحرارةِ الابتدائيَّةِ لتكوينِ البلازما، والبالغةِ 10^8 K. ويستخدمُ العلماءُ حقولاً مغنطيسيَّةً قويَّةً لتعليق البلازما المشحونةِ داخلَ حاويةٍ، ولكن بعيدًا عن جدرانِها، ومع ذلك، تبقى الحاجةُ قائمةً إلى كمّيَّةٍ هائلةٍ من الطاقةِ لبدءِ تفاعلِ الاندماجِ، ولكي يصبحَ الاندماجُ النوويُّ مصدرًا عمليًّا للطاقةِ، نحتاجُ إلى مزيدٍ من الطاقةِ يتمُّ توليدُها من التفاعل، وليسَ العكسَ.

مراجعةُ القسم 12-4

- 1. ميِّز بينَ الانشطار النوويِّ والاندماج النوويِّ.
 - 2. عرِّف التفاعلَ المتسلسلَ.
 - 3. اذكر المكوِّناتِ الخمسةَ لمفاعل نوويٍّ.

الشكل 12-16 إن اندماج أنوية الهيليوم الهيدروجين لتكوين أنوية الهيليوم الأكثر استقرارًا، هو مصدر طاقة شمسِنا وبقية النجوم.

تفكيرٌ ناقد

4. ربطُ أفكار: وضِّحْ سببَ اعتبارِ الاندماجِ النوويِّ كأحدِ أهمِّ مصادرِ الطاقةِ لدينا.

قراءة علميَّة



الشمسُ لغرُّ محيِّرٌ... واندماجاتُ نوويَّةٌ بنّاءةٌ

الهيدروجين المتوهِّج وتتحوَّلان إلى ذرَّةٍ يقولُ تبارك وتعالى: «والشَّسْ تَجْرى لمُسْتَقَرِّ لهَا ذَلكَ تَقْديرُ الْعَزيزِ الْعَليمِ»، سورةٌ يس، الآيةُ 38. لقد اعتقد العلماء يض القرن الماضي أن الشمسَ هي مركزُ الكون وأنها ثابتةً في حجمها وكتلتها ومكانها، وأن كلَّ شيء يتحرُّكُ يحاكيَ ما يحدثُ في الشمس، ولكنه حولَها، واعتقدوا بيقاء المادَّة وعدم نفاذها، عجزَ عن هذا، وأدَّتُ أبحاثُه في هذا واعتقدوا أن للمادَّة دورات وللزمان دورات المجال إلى اكتشافِه للقنابل فلا ينتهيان، ولكن تأتى هذه الآيةُ لتبيِّنَ بهذا النصِّ المعجز منذ 14 قرنًا من الزمان، أن ما يجرى لكلِّ شيء في الكون يجري على الشمس وعلى المادّة وعلى الزمان أيضًا. فالشمسُ تجرى وتتحرُّك وتهوى في هذا الكون السحيق، في شمسنا بأمر الله. وهي تتوهَّجُ الآن ثم سوف تخبو وتستقرُّ بعد حين. فالشمسُ تتناقصُ حجمًا ووزنًا حتى

> تستقرَّ وتتلاشى بعد حين. والشمس وهي تجرى، أيضًا، فإنه يجرى معها أعضاءٌ مجموعتِها المرتبطةِ بها من الكواكب، وكذلك فالشمسُ تدورٌ حولَ نفسِها وتديرُنا حولَها، فهي تجري وكواكبُها يجرون من حولها إلى أن تستقرَّ حركتُها فيستقرّون معها، وهذا ما أكَّدَه العلمُ الحديثُ فِي مشاهداتِه الفعليَّة، وأرضُنا التي نعيشٌ عليها ليست إلا كوكبًا من كواكب المجموعة الشمسيَّةِ التي تجرى في ركبِ الشمس وتنقادُ معها وفقًا لتقدير الخالق العزيز العليم، وسوف تستقرُّ حركةُ الشمس بعد هذا الزمن، وحين تأتى هذه اللحظةُ سيتوقَّفُ الزمانُ بالنسبة إلى أهل المجموعة الشمسيّة وسكّانها. فللشمس ميقاتٌ ستستقرُّ عنده بأمر خالقها وسينتهي عنده كلُّ شيء، هذا ما أكَّدَه العلمُ وما تأتي به هذه الآيةُ من خالق الشمس، علمًا أن الشمسَ سوفَ تستقرُّ بعد هذه الجرى الدؤوبِ، وقد أثبتَ العلماءُ أن الشمسَ كرةٌ من غاز الهيدروجينِ، وتصلُّ درجة الحرارة في باطنها إلى أكثر من 15 مليونَ درجةٍ سيليزيَّةٍ ويحدثُ بها أعقدٌ التفاعلات النوويَّة الاندماجيَّة التي سوف تحوِّلُها في النهايةِ من كرةِ متوهِّجةِ إلى كرةٍ مستقرَّةِ. فعند هذه الدرجةِ تندمجُ ذرّتا

من غاز الهيليوم الخامل، ويتحوَّلُ جزءٌ من كتلتى ذرَّتَى الهيدروجين إلى طاقة تزيدُ الشمسَ تأجُّجًا وتمنحُها الطاقةَ التي تبعثُها إلينا. وقد حاولَ الإنسانُ أن الهيدروجينيَّةِ التي تنتجُ كمًّا هائلاً من الطاقةِ ينشأ عنها انفجاراتٌ مدمِّرةٌ. وهكذا لم يتمكَّن البشر والافي استخدامها للتدمير وليس لعمارةٍ هذا الكونٍ كما يحدثُ

وقد عجز البشرُ حتى يومنا هذا أن ينتجوا الطاقة الكهربائيَّةَ باستغلال تفاعلاتٍ اندماجيَّةٍ كالتي تحدثُ في الشمس، وكي ترسلَ الشمسُ كلَّ هذه الحرارة فإنها تحرقُ في كلِّ ثانيةٍ 600 مليونِ طنٍّ من مكِّوناتِها من الوقودِ الهيدروجينيِّ. وهكذا يتحوَّلُ غازَ الهيدروجين بعد احتراقِه أو اندماجِه إلى غازِ الهيليوم الخامل باستمرار وثبات ودون توقُّفٍ، على مدى الأيام والقرون والدهور. وينطلقُ من الشمس مع هذا التحوُّل ِفي كلِّ ثانيةٍ كمُّ من الطاقةِ يكفي ما تحتاجُ إليه الأرضُ لمدَّةِ مليونِ سنةٍ كاملةٍ، ولكن هذا الكمَّ يتوزُّعُ على الكونِ بأكملِه ويكونُ نصيبُ الأرض من هذا الكمِّ قدرًا محدَّدًا لها يكفيها دون زيادةٍ أو نقصانٍ. وهكذا فإن الشمسَ تتغيَّرُ وتبدأ من غاز الهيدروجين ِالذي يجري له أو به هذا الكمُّ الهائلُ من التفاعلاتِ والاندماجات، ثم ينتهي إلى كرةٍ من غاز ساكن أو خامل هو الهيليومُ، ولا يبقى لها في النهاية وقودٌ يقاومُ قوَّة جذبِ كتلة هذا الغاز الخامل، فيتقلَّصُ نجمُ الشمس بتأثير وزنِه، وتصيرُ الشمسُ في النهايةِ قزمًا ساكنًا أبيضَ، أو ثقبًا أسودَ في هذا الكونِ، كما حدثَ في ملايين النجوم الأخرى، التي كانت مثل مثل شمسِنا وجرى لها ما سيجري لشمسِنا بعد فترةٍ قدَّرَها العلماءُ بحوالي 500 مليونِ سنةٍ،

اندماجُ نوويٌ $^4_{\mathrm{iH}}$ طاقة + جسيمات $^{0}_{\mathrm{H}}$ + نواة $^4_{\mathrm{He}}$ خواة

كى تتحوَّلَ إلى هذا القزم الساكن. والآن ما الذي يحتفظ للشمس بهذا الجرى والتفاعل بهذا الثبات الممتدِّ عبر ملايين السنين التي نشأت أثناءها الحياة على الأرض، والتي تكوَّنتُ خلالَها الأرض؟ إن الشمسَ لو بردَتُ بأقلِّ عددِ من الدرجاتِ عن درجتِها الحاليَّةِ التي تقدَّرُ بملايين الدرجاتِ، فسيؤدى هذا إلى انخفاض معدّلاتِ الاحتراق بها إلى النصفِ، وهذا ما يؤكِّدُهُ العلمُ الحديثُ. وبهذا تقلُّ الطاقةُ التي تصلُ إلى الأرض فتتجمَّدُ الأرضُ، ولو زادَتَ بضعَ درجات لتضاعفت معدّلات الاحتراق ولزادت معها الطاقةُ التي تصلُ إلى الأرض فتحترقُ، أيضًا، الأرضُ. ثم إذا نظرُنا إلى الشمس وهي تحترقٌ وتقلُّ كتلتُّها بملايين الأطنان في كلِّ ثانيةٍ، فلنا أن نتعجَّبَ: هل هذا النقصُّ الدائمُ في كتلة الشمس له الأثرُ على أفلاكِ الكواكب من حولها؟

النظريّات العلميَّةُ تؤكِّدُ أن تتأثَّرَ هذه الأفلاكُ فتبتعدُ الأرضُ عن الشمس، ولكن لو حدثَ هذا فستتجمَّدُ الحياةُ على الأرض، وهذا لم يحدثُ خلالَ الملايينِ من السنينِ التي هي عمرُ الأرض. لقد حارَ العلماءُ في فهم أسرار هذه الشمس، بحيثُ تظلُّ بهذا الثباتِ لها ولمن حولها، وجاءَ هذا النصُّ من الخالق أنه هو الذي قضى عليها بهذا الثباتِ، فأودعَ هذا التعبيرَ في كتابه بأرفع المعاني والكلمات «والشَّمْسُ تَجْرِي للسُتَقَرِّ لهَا ذَلكَ تَقْديرُ الْعَرِيرِ الْعَلِيمِ»، حقًّا إنه عزيزٌ في قدرتِه وتقديره، عليمٌ يحيطُ بعلمِه كلَّ شيءٍ.

مراجعة الفصل 12

ملخص الفصل

- 1-12 يُسمّى الفرقُ بين مجموع كتل النويّاتِ والإلكتروناتِ في الذرَّةِ وبينَ الكتلةِ الحقيقيَّةِ لها بنقص الكتلةِ.
- يميلُ الاستقرارُ النوويُّ إلى أن يكونَ الأكبرَ، عندَما تكونُ النويَّاتُ مزدوجةً، وكذلك عندما يكونُ عددُ النويّاتِ عددًا

المفردات

النويَّة nucleon النويَّة النويدة nuclide النويدة نقص الكتلة mass defect

- طاقةٌ الربطِ النوويِّ (332) nuclear binding energy نموذجُ الطبقةِ النوويَّةِ
 - (333) nuclear shell model
- الأعدادُ السحريَّةُ magic numbers (333) التفاعلُ النوويُّ nuclear reaction)

سحريًّا، وعندَما تكونُ النسبةُ بين النبوترونات

• يمكنُ أن تتضمَّن التفاعلاتُ النوويَّةُ التي تتمثَّلُ بمعادلاتِ

• إن عمرَ نصفِ النويدَةِ المشعَّةِ هو الفترةُ التي يستغرقُها نصفٌ عدد ذرّاتِ تلك النويدةِ لكي ينحلَّ إشعاعيًّا. • تُستخدَمُ التحوُّلاتُ النوويَّةُ الاصطناعيَّةُ لإنتاج نويداتِ

مشعَّةٍ اصطناعيَّةٍ، تتضمَّنُ عناصرَ ما بعدَ اليورانيوم.

والبروتونات ذات قيمة محددّة.

نووية تحوُّلاً نوويًّا للنويدات.

التحُّولُ النوويُّ transmutation (334)

- 2-12 تصبحُ النويداتُ المشعَّةُ أكثرَ استقرارًا لدى انحلالِها
- إن انبعاثات ألفا وبيتًا والبوزيترون وأشعَّة جاما، بالإضافةِ إلى الأسر الإلكترونيِّ، هي أنواعٌ من الانحلالِ الإشعاعيِّ. يرتبطُ نوعُ الانحلالِ الإشعاعيِّ بمحتوياتِ النويدة، وكذلك بمستوى طاقة النواة.

المفردات

الانحلالُ الإشعاعيُّ radioactive decay الإشعاعُ النوويُّ nuclear radiation (335) النويدةُ المشعَّةُ radioactive nuclide جسيم ألفا alpha particle جسيم ألفا (336) beta particle جسَيمُ بيتًا البوزيترون positron البوزيترون

- أَسْرُ الإلكترون electron capture أُسْرُ الإلكترون أَشْعَّةُ جاما gamma rays) أَشْعَةُ جاما عمرُ النصف half-life) عمرُ النصف سلسلة الانحلال series decay سلسلة الانحلال النويدةُ الأمُّ parent nuclide (340) النويدَةُ الوليدةُ الوليدةُ daughter nuclide
- (341) artificial transmutation عناصر ما بعد اليورانيوم (342) transuranium elements

• للنويداتِ المشعَّةِ استخداماتٌ متعدِّدةٌ من ضمنِها التأريخُ

• يجبُّ احتواءُ النفاياتِ النوويَّةِ، وتخزينُها والتخلُّصُ منها

الإشعاعيُّ، وكشفُ الأمراض، ومعالجتُها أيضًا.

• يتعرَّضُ كلُّ منّا لإشعاع النويداتِ.

التحوُّلُ النوويُّ الاصطناعيُّ

3-12 • لكلِّ من جسَيماتِ ألفا وجسَيماتِ بيتًا وأشعَّةِ جاما، قدراتُ اختراق مختلفة، ممّا يحثّمُ متطلّباتِ حجبِ

• تُستخدمُ الشاراتُ الفيلميَّةُ، وعدّاداتُ جايجر-موللر والعدّاداتُ الوميضيَّةُ للكشفِ عن الإشعاع.

المفردات

الرونتجن roentgen الرونتجن الرم rem (343) الشارةُ الفيلميَّةُ 343) film badge

بطريقة تمنع تعرُّضَ الناس والبيئة للضرر.

عدّادٌ جايجر-موللر (344) Geiger-Müller counter

العدّادُ الوميضيُّ (344) scintillation counter

التأريخُ بالإشعاع radioactive dating المتتبِّعُ المشعُّ radioactive tracer النفاياتُ النوويَّةُ auclear waste (346)

مراجعةُ الفصل 12

- 4-12 إن كلاًّ من الانشطار النوويِّ والاندماج النوويِّ، تفاعلٌ نوويٌّ تنتجُ فيه الأنويةُ المنشطرةُ أو المندمجةُ أنويةً أكثرَ استقرارًا، وتطلق كمّياتٍ هائلةً من الطاقة.
- تنتجُ تفاعلاتُ الانشطار المسيطرُ عليها طاقةً ونويداتٍ

المضردات

الانشطارُ النوويُّ nuclear fission (347) التفاعلُ المتسلسلُ chain reaction) الكتلةُ الحرجَةُ critical mass) النُفاعلُ النوويُّ nuclear reactor (348)

محطَّةُ توليدِ الطاقةِ النوويَّةِ (348) nuclear power plant واقى الإشعاع shielding (348) قضبانُ التحكُّم control rods (348)

الانشطار.

الهدِّئ moderator المهدِّئ الاندماجُ النوويُّ nuclear fusion (349)

• تُنتجُ تفاعلاتُ الاندماج النوويِّ طاقةً هائلةً على صورةٍ

حرارةٍ وضوءٍ. إذا ما سُيطرَ على تفاعلاتِ الاندماج،

يصبحُ ممكتًا إنتاجُ طاقةٍ لكلِّ جرام من الوقودِ أكثرَ بكثير من الطاقة لكلِّ جرام من الوقود في تفاعلات

اختيارٌ من متعدُّد

? $\to {}^{187}_{76}$ Os + ${}^{0}_{-1}\beta$: أكمل المعادلة النوويَّة التالية: ج. ¹⁸⁷Ir ¹⁸⁷Os .i

ب. ¹⁸⁷Os د. ¹⁸⁷Re د.

- 2. تتميَّرُ كتلةُ النواةِ بأنها
 - أ. أكبرُ من كتلةِ البروتوناتِ والنيوتروناتِ التي تكونُ هذه النواةً.
 - ب. تساوى كتلة البروتوناتِ والنيوتروناتِ التي تكوِّنُ هذه
 - ج. أصغرُ من كتلةِ البروتوناتِ والنيوتروناتِ التي تكوِّنُ هذه
 - د. تتحوَّلُ إلى طاقةِ.
 - 3. أيُّ نوع من الإشعاع له القدرةُ الأكبرُ على الاختراق؟ ج. أشعةُ جاما أ. جسنيمُ ألفا **د**. نيوترون ب.جسَيمُ بيتًا
 - 4. أيُّ جسيمَيْن لهما الكتلةُ نفسُها، وشحنتان متعاكستان؟ أ. جسَيمُ بيتًا وبوزيترونٌ ج. بروتونٌ وإلكترونٌ د. جسّيم ألفا وبروتون ً ب. نيوترون وبروتون ً
 - 5. أيُّ من المعادلات النوويَّة التالية هي معادلةٌ موزونةٌ بشكل صحيح؟
 - $^{37}_{18}\text{Ar} + ^{0}_{-1}e \rightarrow ^{37}_{17}\text{Cl}$.i
 - ${}_{3}^{6}\text{Li} + 2{}_{0}^{1}n \rightarrow {}_{2}^{4}\text{He} + {}_{3}^{3}\text{H}$
 - $^{254}_{99}\text{Es} + ^{4}_{2}\text{He} \rightarrow ^{258}_{101}\text{Md} + 2^{1}_{0}n$
 - $^{14}_{7}\text{N} + ^{4}_{2}\text{He} \rightarrow ^{17}_{8}\text{O} + ^{2}_{1}\text{H}$..

6. أشعَّةُ حاما

أ. لها الطاقةُ نفسُها التي تمتلكُها جسَيماتُ بيتًا.

ب. هي ضوءٌ مرئيٌّ.

ج. ليسَ لها شحنةٌ ولا كتلةٌ.

- د. ليسنت شكلاً من أشكال الأشعَّة الكهرومغنطيسيَّة.
 - 7. أيُّ من النويداتِ التاليةِ نويدةٌ مشعَّةٌ؟

40₂₀Ca .i

د. ²⁰⁶Pb

ب. ²²⁶Ra

8. عمرُ النصفِ للثوريوم-234 هو 24 يومًا. إذا كانَ لديكَ عيِّنةٌ من ثوريوم-234 كتلتُها g 42، فكم سيبقى منها بعدَ 72 يومًا؟

ج. g .5.10

42.0 g .i

د. 5.25 g

ب. 21.0 g 9. تحتاجُ عينتةٌ من الفرنسيوم-210، كتلتُها \$ 4.0 ، إلى

5.2 دقائق لتنحلَّ ويبقى منها g 1.0 فقط، كم يبلغُ عُمرُ النصف للفرنسيوم-210؟

ج. 5.2 دقائق

أ. 1.3 دقيقة

د. 7.8 دقائق

ب. 2.6 دقيقة

مراجعة المفاهيم

10. ما المقصودُ بكلِّ من:

نقص الكتلةِ، الرونتجن، الرّم، الانشطار النوويِّ، الاندماج النوويِّ، عمر النصفِ، الكتلةِ الحرجةِ، عدّادِ جايجر-موللر، العدّادِ الوميضيِّ، الشارةِ الفيلميَّةِ؟

- 11. أ. ما العلاقةُ بن طاقةِ الربطِ لكلِّ نويَّةِ والعددِ الكُّتليِّ؟ ب. كيفَ تؤتُّرُ طاقةُ الربطِ لكلِّ نويَّةٍ على استقرارِ النواةِ؟
 - 12. صف ثلاث طرائق يؤثِّرُ فيها عددُ البروتونات وعددُ النيوتروناتِ في النواةِ على استقرار النواةِ.
 - 13. أين تقعُ معظمُ النويداتِ المشعَّةِ في الجدولِ الدوريَّ؟
- 14. أيُّ تفيُّراتِ في العددِ الذريِّ والعددِ الكُتليِّ تحدثُ في الأنواع التاليةِ من الانحلال الإشعاعيُّ؟
 - أ. انبعاثُ ألفا ج. انبعاثُ البوزيترون ب. انبعاثُ بيتا د. الأسرُ الإلكتروني
- 15. أيُّ نوع من أنواع الانحلال الإشعاعيِّ يسبِّبُ تحوُّلاً نوويًّا في النويدةِ؟ (ملاحظة: راجعُ تعريفَ التحوُّلِ النووِّيِّ)
 - 16. وضِّحْ كيفَ يؤثِّرُ انبِعاثُ بيتًا وانبِعاثُ البوزيترون والأَسْرُ الإلكتروني في نسبة النيوترون/البروتون.
- 17. اكتب التفاعلات النوويَّة التي تُظهرُ تحوُّلاً جسيميًّا للأنواع التالية من الانحلال الإشعاعيِّ:
 - ج. الأَسْرُ الإلكترونيُّ. أ. انبعاثُ بيتًا. ب. انبعاثُ البوزيترونِ.
 - 18. قارن بين الإلكترونات وجسيمات بيتًا والبوزيترونات.
 - 19. أ. ما أشعَّةُ حاما؟ ب. كيف تكوننت أشعَّةُ جاما في رأي العُلماءِ؟
 - 20. كيفَ يرتبطُ عُمرُ النصفِ للنويدةِ باستقرارِها؟
 - 21. اذكر النويداتِ الأمُّ الثلاثَ لسلاسل الانحلالِ الطبيعيَّةِ.
 - 22. كيف تُنتجُ النظائرُ المشعَّةُ الاصطناعيَّة؟
 - 23. علِّلٌ ما يلي:
 - أ. تكونُ النيوتروناتُ في قذفِ أنويةِ الذرّاتِ أكثرَ فاعليَّةً من البروتوناتِ أو جُسنيماتِ ألفا.
 - ب. تكونُ عناصرُ ما بعدَ اليورانيوم كلُّها مشعَّةُ. (راجع القسم 12-1)
 - ج. تؤثِّرُ المادَّةُ المشعَّةُ في الفيلم الفوتوغرافيِّ، وإن كانَ مغلَّفًا بورق أسودَ.
- د. يكونٌ معدَّلُ الانحلالِ الإشعاعيِّ الثابتُ للأنويةِ المشعَّةِ مهمًّا في عمليَّةِ التأريخ، باستخدام الموادِّ المشعَّةِ.
 - 24. قارن بين كلِّ من ألفا، بيتًا، جامًّا، من حيثُ قدرةٌ الاختراق.

- 25. كيف يُتلفُ الإشعاعُ النوويُّ الأنسجةَ البيولوجيَّة؟
- 26. وضِّحْ كيفيَّةَ استخدام الشارّاتِ الفيلميَّةِ، وعدّاداتِ جايجر-موللر، والعدّاداتِ الوميضيَّةِ، في الكشفِ عن الإشعاع وقياس شدّة التعرُّض الإشعاعيِّ.
- 27. كيف يتمُّ تقديرُ عمر مادَّةٍ تحتوي على نويدةٍ مشعَّةٍ؟
 - 28. كيفَ يحفَّرُ انشطارُ اليورانيوم-235 ؟
- 29. كيفَ يُنتجُ انشطارُ اليورانيوم-235 تفاعلاً متسلسلاً؟
- 30. صفّ وظيفة كلِّ من المكوّناتِ الخمسةِ للمفاعلِ النوويِّ.
 - 31. صف التفاعل الذي بموجبه تُنتجُ طاقةٌ الشمس.
 - 32. ما المشكلةُ الواجبُ تخطّيها قبلَ أن تصبحَ تفاعلاتُ الاندماج المسيطرُ عليها حقيقةً واقعةً؟

مسائل

- 33. تبلغٌ كتلةٌ ذرَّةِ 20Ne، 19.992 44 amu. احسب نقص
- 34. إذا علمَتَ أن كتلةَ ذرَّةِ 7_3 Li هي أن كتلةَ ذرَّةِ علمَت أن كتلةً غررة أن كتلةً أن قيمةٌ نقص الكتلةِ لهذهِ النوَيدةِ؟
- 35. احسب قيمة طاقة الربط النوويّ لذرّة ليثيوم-6؛ علمًا بأن الكتلةَ المقيسةَ لهذه الذرَّةِ هي 6.015 amu.
- 36. احسب طاقات الربط النوويّ للنواتيّن التاليئيّن، وحدِّدُ أيَّ النواتَيْن تُطلقُ طاقةً أكثرَ لدى تكوُّنِها. تحتاجُ إلى معلوماتٍ من الجدول الدوريِّ ومن هذا الكتابِ.
 - أ. الكتلةُ الذريَّةُ لـ $^{35}_{19}$ ، هي $^{34.988011}$ amu أ. ب. الكتلةُ الذريَّةُ لـ ²³Na، هي 122.989767 amu.
 - 37. كتلةُ Li هي 7.01600 amu مليةً الربط لكلِّ
 - 38. احسب نسب النيوترون/البروتون في النويدات التالية: ²⁰⁶Pb .ج 12C .i

د. 134₅₀Sn ب. ³H

- 39. أ. حدِّدُ موقعَ النويداتِ في المسألةِ 38، على الشكل البيانيّ الموضَّح في الشكل 12-2. أيُّ من هذه النويداتِ تقعُ ضمنَ نطاق الاستقرار؟
 - ب. حدِّد إن كانت نسبةُ النيوترون/البروتون في النويدات المستقرَّةِ تميلُ نحوَ القيمةِ 1:1 أو 1:1.5.

مراجعةُ الفصل 12

- 40. أكمل المعادلات النوويَّة التالية. (راجع المسألة النموذجيَّة 1-12)
 - $^{43}_{19}\text{K} \rightarrow ^{43}_{20}\text{Ca} + ?$.i
 - $^{233}_{92}$ U → $^{229}_{90}$ Th + $_{\underline{}}$? ...
 - $^{11}_{6}C + ? \rightarrow ^{11}_{5}B . z$ $^{13}_{7}N \rightarrow ^{0}_{+1}\beta + ? . . z$
 - 41. اكتبِ المعادلةَ النوويَّةَ لإطلاقِ جسَيمِ ألفا من ²¹⁰Po.
 - $.^{210}_{82} {
 m Pb}$ اكتب المعادلة النووَّية لإطلاق جسَيم بيتًا من $.^{220}_{82}$
- 43. عمرُ النصفِ للبلوتونيوم-239 هو 110 24 سنواتٍ، كم من كتلةِ البلوتونيوم-239 الأصليَّةِ المساويةِ لـ g 100 تبقى بعد 440 96 سنةً؟ (راجع المسألة النموذجيَّة 21-2)
- 44. كم مليّجرامًا من عيّنةِ الراديوم-226 كتلتُها 15.0 mg يبقى بعد 6396 سنةً؟ عمرُ النصفِ للراديوم-226 هو 15.99 سنةً.
- 45. كم يبقى من كمّيَّةِ g 0.250 من الراديوم_226 بعدَ 4797 سنةً؟ عمرُ النصفِ للراديوم_226 هو 1599 سنة.

مراجعة متنوعة

- 46. أكمل التفاعلاتِ النوويَّةَ التاليةَ:
 - $^{239}_{93}\text{Np} \rightarrow ^{0}_{-1}\beta + ?$.1
 - ${}_{4}^{9}$ Be + ${}_{2}^{4}$ He → $\underline{?}$...
- $^{32}_{15}P + ? \rightarrow ^{33}_{15}P$.z $^{236}_{92}U \rightarrow ^{94}_{36}Kr + ? + 3^{1}_{0}n$..
- 47. النويدةُ الأمُّ لسلسلةِ انحلال الثوريوم هي 232Th وتأتي الانحلالاتُ الأربعةُ الأولى، كالآتي: انبعاثُ ألفا، انبعاثُ بيتًا، انبعاثُ ألفا. اكتبِ المعادلاتِ النوويَّةَ لهذه السلسلةِ من الانبعاثاتِ.
 - 48. احسب نسب النيوترون/البروتون للنويدات التالية، ثم حدِّد موقعها في نطاق الاستقرار.
 - 56Fe .ج
- i. 235 ن. 16O ب. 8O
- د. 156Nd د.
- بأن طاقة الربطِ لكلِّ نويَّةٍ لـ $^{238}_{92}$ بالجول، علمًا بأن الكتلة الذريَّة لنواةِ $^{238}_{92}$ هي الكتلة الذريَّة لنواةِ $^{238}_{92}$ هي الكتلة الذريَّة لنواةِ $^{238}_{92}$
- 56. الطاقةُ الصادرةُ لدى تكوُّن نواة 56 6 هي ، $E=mc^2$ ، استخدمَ معادلةَ أينشتاين، $^{7.89}\times 10^{-11}~\mathrm{J}$

- لتحديد كميَّة الكتلة المفقودة (بالكيلوجرام) في هذه العمليَّة.
- 51. احسب طاقة الربط لمول واحد من ذرّات الديوتيريوم. الكتلة المقيسة من الديوتيريوم هي 2.0140 amu.

تفكيرٌ ناقد

- 52. لماذا نقارن طاقة الربط لكل جسيم نووي لنويدات مختلفة بدل استخدام طاقة الربط الكليَّة بالنواة للنويدات المختلفة؟
- 53. أيُّ من نويداتِ الكربونِ التاليةِ هو الأكثرُ استقرارًا؟ فسِّرُ إجابتك.
 - أ. 11₆C ب. 11₆C ب
- 54. أيُّ من نويداتِ الحديدِ التاليةِ هو الأكثرُ استقرارًا؟ فسِّرُ إجابتك.
 - أ. ⁵⁹Fe ب. ⁵⁶Fe أ. ⁵⁶Fe
 - 55. استخدم البيانات الواردة في الجدول المبيَّن لتحديد ما يأتي:
- أ. النظائرِ الأمثلِ في تحديدِ أعمارِ الصخورِ القديمةِ.
 ب. النظائر الأجدى استخدامًا في التتبُّع. علَّلُ إجابتك.

عُمرُ النصف	العنصر
1.28 × 10 ⁹ سنةٍ	البوتاسيوم-40
12.36 ساعةً	البوتاسيوم – 42
4.468 × 10 ⁹ سنة	اليورانيوم-238
23.47 دقيقةً	اليورانيوم –239

- 56. اكتب تقريرًا عن حادثِ المفاعلِ النوويِّ في تشرنوبيل عام 1986. ما العواملُ التي أدَّت إلى هذا الحادثِ؟
- 57. ابحث في مشروعات طاقة الاندماج النوويِّ التي أجريَت. ما المعوِّقاتُ التي تعترضُ الوصولَ إلى طريقة اقتصاديَّة لإنتاج الطاقة بالاندماج النوويِّ؟

تقويمٌ بديل

58. مستخدمًا المكتبة، اكتب تقريرًا حول الاستخدامات الطبيَّة للنظائر المشعَّة، مثل الكوبالت-60 والتكنيثيوم-99. قوم الفوائد والمخاطر الناجمة عن استخدام النظائر المشعَّة في تشخيص الحالات الطبيَّة. قدِّم تقريرك أمام زملائك في الصفيِّ.

			حرارةُ الاحتراقِ	جدول (أ-1)	ال		
ΔH_c	الحالة	الصيغة	المادة	ΔH_c	الحالة	الصيغة	المادة
-3267.6	l	C_6H_6	بنزين	-285.8	g	H_2	هيدروجين
-3910.3	l	C_7H_8	تولوين	-393.5	S	С	جرافيت
-5156.3	S	$C_{10}H_{8}$	نفثاثين	-283.0	g	CO	أولُ أكسيدِ الكربونِ
-7136.0	S	$C_{14}H_{10}$	أنثراسين	-890.8	g	CH ₄	ميثان
-726.1	l	CH ₃ OH	ميثانول	-1560.7	g	C_2H_6	إيثان
-1366.8	l	C ₂ H ₅ OH	إيثانول	-2219.2	g	C_3H_8	بروبان
-2751.1	l	$(C_2H_5)_2O$	إيثر	-2877.6	g	C_4H_{10}	بيوتان
-570.7	g	CH_2O	فورمالدهايد	-3535.6	g	C_5H_{12}	بنتان
-2803.0	S	$C_6H_{12}O_6$	جلوكوز	-4163.2	l	$C_{6}H_{14}$	هكسان
-5640.9	S	$C_{12}H_{22}O_{11}$	سكروز	-4817.0	l	C_7H_{16}	هبتان
k I/mol من مادّة	کا⁵قہ ۸4 ،	الدَّة موسَّنة بوتُّ	حرارةٌ الاحتراق ΔH_c	-5470.5	l	C_8H_{18}	أوكتان
			ما $H_2O(l)$ مؤكسدة إلى $H_2O(l)$ و	-1411.2	g	C_2H_4	إيثين (إيثلين)
, ,			g = صلّب. l = سأئل. s	-2058.0	g	C_3H_6	بروبين (بروبلين)
				-1301.1	g	C_2H_2	إيثاين (أسيتلين)

مُّ الغازِ (L) عند STP ال	ذي يمكنُ إذابتُهُ في 1L	من الماءِ عند درجةِ حرارةٍ (C)	°) محدَّدةٍ.	
ز	0°C	10°C	20°C	60°C
جين	0.048 89	0.038 02	0.031 02	0.019 46
نيا	1130	870	680	200
ي أكسيدِ الكربونِ	0.035 37	0.028 16	0.023 19	0.014 88
ي أكسيد النيتروجين	0.073 81	0.057 09	0.047 06	0.029 54
ي أكسيدِ الكبريتِ	79.789	56.647	39.374	_
ي أكسيدِ الكربونِ	1.713	1.194	0.878	0.359
يتيدُ الهيدروجي <i>ن</i> ِ	4.670	3.399	2.582	1.190
-	_	3.148	2.299	1.023
يدُ الهيدروجين ِ	512	475	442	339
ن	0.055 63	0.041 77	0.033 08	0.019 54
<u>و</u> جين*	0.023 54	0.081 61	0.015 45	0.010 23
5	0.029 18	0.022 84	0.018 68	0.012 16
روجين	0.021 48	0.019 55	0.018 19	0.016 00

			11	جدول	(1-1)	جد	ولٌ للذ	وبانيَّة	;					
	أسيتات	أكسيد	بروميا	سليكات	فوسفات	كبريتات	كبريتيا	كربونات	كرومات	كلورات	كلوريد	نيترات	هيدروكسيد	يۇدىد
ألمنيوم	S	a	S	I	A	S	d	_	_	S	S	S	A	S
أمونيوم	S	_	S	I	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S
باريوم	S	S	S	S	A	a	d	P	A	S	S	S	S	S
بوتاسيوم	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S
حدید (II)	_	A	S	_	A	S	A	P	_	S	S	S	A	S
حدید (III)	_	A	S	_	P	P	d	_	A	S	S	S	A	S
خارصين	S	P	S	A	A	S	A	P	P	S	S	S	A	S
رصاص (II)	S	P	S	A	A	P	A	A	A	S	S	S	P	P
زئبق (I)	P	A	A	_	A	P	I	A	P	S	a	S	_	A
زئبق (II)	S	P	S	_	A	d	I	_	P	S	S	S	A	P
سترونشيوم	S	S	S	A	A	P	S	P	P	S	S	S	S	S
صوديوم	S	d	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	S
فضة	P	P	a	_	A	P	A	A	P	S	a	S	_	I
قصدير (II)	d	A	S	_	A	S	A	_	A	S	S	d	A	S
قصدیر (IV)	S	A	S	_	_	S	A	_	S	_	S	_	P	d
كالسيوم	S	P	S	P	P	S	S	P	S	S	S	S	A	S
مغنيسيوم	S	A	S	A	S	S	d	P	S	S	S	S	S	S
منجنيز (II)	S	A	S	I	P	S	A	P	_	S	S	S	A	S
نحاس (II)	S	A	S	A	Α	S	A	_	_	S	S	S	A	_
هيدروجين	S	S	S	I	S	S	S	_	_	S	S	S	_	S

S = قابلٌ للذوبان في الماءِ. A = قابلٌ للذوبان في الأحماض، غيرٌ قابل للذوبان في الماءِ. P = قابلٌ للذوبان في الماءِ. A = قابلٌ للذوبان في المحاليلِ الحمضيَّةِ المحلفَّذِيةُ عندُ قابلٍ للذوبان في الماءِ. B = يتفكَّكُ في الماءِ. المخفَّفةِ وفي الماءِ. عندُ قابلٍ للذوبان في الماءِ. عندُ قابلٍ للذوبان في الماءِ.

ةٌ معطاةٌ بـ g من المذيبِ الذي يم	، يمكنُ إذابتُهُ في g 0	10 ماءً عند درجةِ ح	رارةٍ (℃) محددةٍ.		
-	الصيغة	0°C	20°C	60°C	100°C
الصوديوم و	NaC ₂ H ₃ O ₂	36.2	46.4	139	170
	AgC ₂ H ₃ O ₂	0.73	1.05	1.93	2.59 ^{80°}
MI .	KBr	53.6	65.3	85.5	104
بناتُ البوتاسيوم	$KMnO_4$	2.83	6.34	22.1	_*
1	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁	179.2	203.9	287.3	487.2
الكالسيوم 2	CaF ₂	$0.0016^{18^{\circ}}$	0.0017 ^{26°}	_*	_*
ثُ الأَلمْنيوم ً 3	$Al_2(SO_4)_3$	31.2	36.4	59.2	89.0
تُ الأمونيوُم 4	$(NH_4)_2SO_4$	70.6	75.4	88	103
ئ الباريوم ₄	${ m BaSO}_4$	*_	0.000246 ^{25°}	_*	0.000413
<i>عُ الْبِ</i> وِتَاسِيُومِ 4	K ₂ SO ₄	7.4	11.1	18.2	24.1
ئ الكالسيوم 4	CaSO ₄	_*	0.209 ^{30°}	_*	0.1619
عُ الليثيومِ	Li ₂ SO ₄	36.1	34.8	32.6	30.9 ^{90°}
ثُ المغنيسيوم 4	${\sf MgSO}_4$	22.0	33.7	54.6	68.3
ثُ النحاسِ (II) خماسيٌّ (CuSO ₄ •5H ₂ O	23.1	32.0	61.8	114
ـراتِ					
ئ ا لباريوم ِ	$BaCO_3$	_*	$0.0022^{18^{\circ}}$	_*	0.0065
ئ ا لكالسيوم	CaCO ₃	_*	0.0014 ^{25°}	_*	$0.0018^{75^{\circ}}$
ئُ الكالسيومِ الهيدروجينيَّةِ	$Ca(HCO_3)_2$	16.15	16.60	17.50	18.40
ةُ البوتاسيوم ِ 4	K_2CrO_4	56.3	63.7	70.1	74.5 ^{90°}
البوتاسيوم ِ	KClO ₃	3.3	7.3	23.8	56.3
الصوديوم 3	NaClO ₃	79.6	95.9	137	204
الأمونيوم [NH ₄ Cl	29.4	37.2	55.3	77.3
الباريوم ثنائيُّ الهيدراتِ (BaCl ₂ •2H ₂ O	31.2	35.8	46.2	59.4
البوتاسيوم ِ	KCl	28.0	34.2	45.8	56.3
الرصاص 2	PbCl ₂	0.67	1.00	1.94	3.20
الزئبق (I) ₂	Hg_2Cl_2	_*	$0.00020^{25^{\circ}}$	$0.001^{43^{\circ}}$	_*
الزئبق (II)	$HgCl_2$	3.63	6.57	16.3	61.3
الصوديوم ا	NaCl	35.7	35.9	37.1	39.2
الفضّةِ ا	AgCl	$0.000089^{10^{\circ}}$	_*	_*	0.0021
الليثيوم ِ [LiCl	69.2	83.5	98.4	128
النحاس (II)	CuCl ₂	68.2	73.0	96.5	120
الأمونيوم 3	NH_4NO_3	118	192	421	871
الباريوم 2	$Ba(NO_3)_2$	4.95	9.02	20.4	34.4
البوتاسيوم 3	KNO ₃	13.9	31.6	106	245
الرصاص (II)	$Pb(NO_3)_2$	37.5	54.3	91.6	133
الصوديوم ِ	NaNO ₃	73.0	87.6	122	180
الفضّة 3	$AgNO_3$	122	216	440	733
سيدُ الباريوم 2	Ba(OH) ₂	1.67	3.89	20.94	101.40 ^{80°}
سيدُ الكالسيوَمِ 2	Ca(OH) ₂	0.189	0.173	0.121	0.076
سيدُ المغنيسيوم ِ	$Mg(OH)_2$	_*	$0.0009^{18^{\circ}}$	_*	0.004
لبوتاسيوم <u>آ</u>	KI	128	144	176	206

$\frac{\mathbf{AH}_f}{\mathbf{horigh}}$ الحادة $\frac{\mathbf{AH}_f}{\mathbf{horigh}}$ الحادة $\frac{\mathbf{AH}_f}{\mathbf{horigh}}$ الحادة $\frac{\mathbf{AH}_f}{\mathbf{horigh}}$ الحادة $\frac{\mathbf{AH}_f}{\mathbf{horigh}}$ الحادث $\frac{\mathbf{AH}_f}{\mathbf{horigh}}$ الحادث $\frac{\mathbf{AH}_f}{\mathbf{horigh}}$ الحدید $\frac{\mathbf{AH}_f}{\mathbf{horigh}}$ الحدی $\frac{\mathbf{AH}_f}{\mathbf{horigh}}$ الحدید $\frac{\mathbf{AH}_f}{\mathbf{horigh}}$ الحدی $\frac{\mathbf{AH}_f}{\mathbf{horigh}}$ الحدی			حرارةُ التكوينِ	لجدول (أ-5)	1	
اکسجین (ح)00 g اکسین الحدید (II) اکسین الحدید (III) 5 اکسین الحدید (III) 2-22.0 S (III) اکسین الحدید (III) 3 8 (III) -824.2 S (III) اکسین الحدید (III) 3 8 -271.4 S (III) -350.5 S -271.4 S (III) -271.4 S (III) -271.4 S (III) -271.4 S (III) -271.4 S -271.4 S -271.4 S -271.4 S -271.0 S -271.0 S 9 S -272.0 S 9 8 -272.0 S 9 9 9 9 9 -272.0 S 9	$\Delta\!H_f$	الحالة	المادة	$\Delta\!H_f$	الحالة	المادة
اکسجین (ح)00 g اکسین الحدید (II) اکسین الحدید (III) 5 اکسین الحدید (III) 2-22.0 S (III) اکسین الحدید (III) 3 8 (III) -824.2 S (III) اکسین الحدید (III) 3 8 -271.4 S (III) -350.5 S -271.4 S (III) -271.4 S (III) -271.4 S (III) -271.4 S (III) -271.4 S -271.4 S -271.4 S -271.4 S -271.0 S -271.0 S 9 S -272.0 S 9 8 -272.0 S 9 9 9 9 9 -272.0 S 9	-1387.1	l	كبريتاتُ الصوديوم	-45.9	g	أمونيا
	-1434.5	S	-	0.00	g	
اکسید الخارصین عربیتاث النحاس (II) عربیتاث النحاس (II) عربیتاث النحاس (II) عربیتاث النحاس (II) اکسید الرصاص (IV) عربیتاث النحاس (IV) عربیتاث (IV) </td <td>-1261.79</td> <td>S</td> <td>كبريتات المغنيسيوم</td> <td>-272.0</td> <td>S</td> <td>أكسيدُ الحديدِ (II)</td>	-1261.79	S	كبريتات المغنيسيوم	-272.0	S	أكسيدُ الحديدِ (II)
المسيد الرصاص (II) المسيد	-1065.3	S	كبريتاتُ المنجنيز (II)	-824.2	S	أكسيدُ الحديدِ (III)
الكسيدُ الرصاص (IV) على المنطقة على المنط	-771.4	S	كبريتاتُ النحاسُ (II)	-350.5	S	أكسيدُ الخارصينِ
اكسيدُ الزئبق (II) (أحمر) 8 8 9.00 كبريتيدُ الهيدروجينِ (II) عند	-100.0	S	كبريتيدُ الحديدِ (II)	-217.3	S	أكسيدُ الرصاص (II)
أكسيدُ الكالسيوم s حربون (ألماس) c -634.9 s -64.9 2 -69.0 -60.0 2 -60.0 2 -60.0 2 -60.0 -60.0 -60.0 s -60.0 -60.0 -60.0 s -60.0 -60.0 s -60.0 -60.0 s -60.0 <t< td=""><td>-32.59</td><td>S</td><td>كبريتيدُ الفضَّة</td><td>-274.5</td><td>S</td><td>أكسيدُ الرصاص (IV)</td></t<>	-32.59	S	كبريتيدُ الفضَّة	-274.5	S	أكسيدُ الرصاص (IV)
أكسيدُ الغنيسيوم 5 -601.6 5 كربون (جرافيت) 2 -601.6 5 -601.6 5 -601.6 5 -601.6 5 -601.6 5 -601.6 5 -601.6 5 -601.6 5 -520.0 5 -601.6 5 -520.0 5 -601.6 5 -601.6 5 -601.6 5 -601.6 5 -601.6 6 -601.0 6 -601.0 6 -601.0 6 -601.0 6 -601.0 <th< td=""><td>-20.6</td><td>g</td><td>كبريتيد الهيدروجين</td><td>-90.8</td><td>S</td><td>أكسيدُ الزئبق $(\hat{\mathbf{II}})$ (أحمر)</td></th<>	-20.6	g	كبريتيد الهيدروجين	-90.8	S	أكسيدُ الزئبق $(\hat{\mathbf{II}})$ (أحمر)
اكسيدُ المنجنيز (II)	+1.9	S	كربون (ألماس)	-634.9	S	أكسيد الكالسيوم
-314.4 s كلوريدُ الأمونيوم حالامونيوم 5 (II) كلوريدُ الأمونيوم -858.6 s 241.8 g -241.8 g -385.6 s 241.8 g -241.8 g -436.49 s 241.8 g l -436.49 s l -241.8 g l -246.9 s l -246.9 g -246.9 g -246.2 s (II) كلوريدُ الزئبق (II) 3 -246.2 g 8 -246.2 g -246.2 g 90.29 g -246.2 g -246.2 s 10.5 g -246.2 s 10.5 g -246.2 s 10.5 g -246.2 s -246.2 s 10.5 g -246.2 s	0.00	S	كربون (جرافيت)	-601.6	S	أكسيدُ المغنيسيوم
-858.6 على الم	-1207.6	S	كربوناتُ الكالسيوم	-520.0	S	أكسيدُ المنجنيز (II)
-436.49 s كلوريدُ البوتاسيوم حكوريدُ البوتاسيوم الميدرُ (ماء) -285.8 l -285.8 l -285.8 l -285.8 l -299.4 s (II) -240.2 +142.7 g (D.3 -264.2 s (II) -240.2 -240.2 g -240.2 g -240.2 g -240.2 s -240.2	-314.4	S	كلوريدُ الأمونيوم	-157.3	S	أكسيدُ النحاسُ (II)
-399.4 \$ (II) كلوريدُ الحديد (II) كلوريدُ الحديد (II) كلوريدُ الحديد (II) على المنتروجين الثنائيُ \$ (P39.4 \$ كلوريدُ الزئبق (II) كلوريدُ الزئبق (II) \$ (P39.4 \$ كلوريدُ الزئبق (II) \$ (P39.4 \$ كلوريدُ الزئبق (II) \$ (P39.4 \$ (P39.4 \$ \$ (P39.4 \$ (P39.4 \$ \$ (P39.4 \$	-858.6	S	كلوريدُ الباريوم	-241.8	g	أكسيدٌ ثنائيُّ الهَيدروجينِ (ماء)
-264.2 s (I) كلوريدُ الزئبق (II) 48.1 g 490.29 g 230.0 s (II) 290.29 g 90.29 g 90.29 g 240.25 10.5 g 10.5 g 38.9 38.9 38.8 38.8 g 10.5 127.0 25.0 127.0 25.0 127.0 25.0 128.2 g 128.2 128.2 128.2 128.2 128.2	-436.49	S	كلوريد البوتاسيوم	-285.8	l	أكسيدٌ ثنائيُّ الهيدروجين ِ (ماء)
-230.0 s (II) كلوريدُ الزئبق (II) علوريدُ الفضّة (II) علوريدُ الفضّة (III) علوريدُ القصدير (III) علوريدُ القصدير (III) علوريدُ القصدير (III) علوريدُ القصدير (III) علوريدُ البوتاسيوم علوريدُ الكالسيوم	_399.4	S	كلوريدُ الحديدِ (II)	+142.7	g	أوزون $(\mathbf{O_3})$
-385.9 s كلوريدُ الصوديوم علوريدُ الصوديوم ±0.5 - 127.01 s كلوريدُ الفضّة 8 8 يثان e 3.8 9 28.8 9 يثان ايثان السيتيلين و 28.2 9 28.2 9 بروميدُ البوتاسيوم علوريدُ الكالسيوم 3 33.8 8 33.8 8	-264.2	S	كلوريدُ الزئبق (I)	+82.1	g	أحادي أكسيد النيتروجين الثنائي
إيثان s كلوريدُ الفضَّة 8 8 -511.3 l (II) كلوريدُ القصدير (II) للمنتيلين +228.2 g بايثاين (أسيتيلين) بايثاين (أسيتيلين) s -393.8 s بروميدُ البوتاسيوم s كلوريدُ الكالسيوم	-230.0	S	كلوريدُ الزئبق (II)	+90.29	g	أحادي أكسيد النيتروجين
1.3 كلوريدُ القصديرِ (II) 28.2 علوريدُ القصديرِ (II) 428.2 3 -795.4 علوريدُ الكالسيوم 393.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8 3 3.8	-385.9	S	كلوريد المصوديوم	-110.5	g	أحادي أكسيد الكربون
برومیدُ البوتاسیومِ s کلوریدُ الکالسیومِ –393.8 s	±0.5 –127.01	S	كلوريدُ الفضَّةِ	-83.8	g	إيثان
	511.3	l	كلوريدُ القصديرِ (II)	+228.2	g	إيثاين (أسيتيلين)
	_795.4	S	كلوريدُ الكالسيوم	-393.8	S	بروميد البوتاسيوم
بروميدُ الصوديومِ s كلوريدُ الليثيوم –361.8 S كلوريدُ الليثيوم	-408.6	S	كلوريدُ الليثيومِ	-361.8	S	بروميدُ الصوديوم
بروميدُ الهيدروجينِ g 36.29 <u>كلوريدُ المغنيسيوُ</u> م	-461.5	S	كلوريدُ المغنيسيوُم	-36.29	g	بروميد الهيدروجين
بنزين g كلوريدُ الهيدروجين g كلوريدُ الهيدروجين	-92.3	g	كلوريد الهيدروجين	+82.88	g	بنزين
g ميثان 49.080 ا		g	ميثان	+49.080	l	بنزين
بيرو ك سيدُ الهيدروجينِ 8 136.2 نيتراتُ الباريوم s	_768.2	S	نيتراث الباريوم	-136.3	g	بيروكسيد الهيدروجين
بيروكسيدُ الهيدروجينِ s <u>نيتراتُ البوتاسيوم</u> s <u>المجاد الهيدروجين</u>	_494.6	S	نيتراث البوتاسيوم	-187.8	l	,
<u>ثلاثي أكسيد الكبريت</u> 8 <u>نيتراتُ الخارصين</u> 8 <u>483.7 د</u>	483.7	S	نيتراث الخارصين	-395.7	g	ثلاثي أكسيد الكبريت
ثنائي أكسيدِ السليكونِ (كوارتز) s (II) نيتراتُ الرصاصِ (II) عنور السليكونِ (كوارتز) عنور السليكونِ (كوارتز) عنور	_451.9	S	نيتراث الرصاص (II)	-910.7	S	/ / *
ثنائي أكسيدِ الكبريتِ 8 ع 296.8 <u>نيتراثُ الصوديومِ</u> 5 -467.9	_467.9	S	نيتراث الصوديوم	-296.8	8	/ / #
<u>نيتراث الفضّة ع 393.5 ع 120.5 </u>		S	نيتراث الفضّة	-393.5	g	, ,
ثنائي أكسيد النيتروجين 8 نيتراتُ الكالسيوم		S	نيتراث الكالسيوم	+33.2	8	ثنائي أكسيد النيتروجين
رباعي أكسيدِ النيتروجينِ الثنائيِّ 8 9.2+ نيتراتُ الليثيومِ 483.1 s	483.1	S		+9.2	g	رباعي أكسيد النيتروجين الثنائي "
عاشرُ أكسيدِ الفوسفورِ الرباعيِّ s (II) نيتراتُ النحاسِ (II) عاشرُ أكسيدِ الفوسفورِ الرباعيِّ s	-302.9	S	,	-3009.9	S	عاشرُ أكسيدِ الفوسفورِ الرباعيِّ
<u>فلوريدُ الهيدروجين</u> g (H ₂) <u>هيدروجين</u> g (-273.3 <u>و</u>		g	-		g	,
کبریتات الأمونیوم s عیدروکسید البوتاسیوم s 424.58 –		S			S	
کبریتاتُ الباریوم s عیدروکسیدُ الصودیوم		S			S	
كبريتاتُ البوتاسيومِ s مــــــــــــــــــــــــــــــــــ		S			S	
كبريتاتُ المحديدِ (II) ع ود (I ₂) يود (-928.4 s		S			S	
+62.4 g (I ₂) يود (-980.14 s		g			S	
خبريتاتُ الرصاصِ (II) s (II)	+26.5	g	يوديدُ الهيدروجينِ	919.94	S	كبريتاتُ الرصاصِ (II)

 ΔH_f عند درجةِ حرارةُ التكوينِ للمادَّةِ المعطاةِ انطلاقًا من عناصرِها. جميعُ قيمِ ΔH_f يتمُّ التعبيرُ عنها بـ kJ/mol عند درجةِ حرارةٍ 2° C. تدلُّ القيمُ السالبةِ لـ ΔH_f على تفاعلاتٍ طاردةٍ للحرارةِ. z= صلب. l= سائل. g= غاز.

المفاهيم والمصطلحات

-

آليَّةُ التفاعلِ reaction mechanism الطريقةُ التي يحدثُ بها تفاعلُ كيميائيٌّ، ويعبَّرُ عنها بسلسة من الخطواتِ أو المعادلاتِ الكيميائيُّةِ. (153)

الاتِّزانُ الكيميائيُّ

chemical equilibrium

الحالةُ التي تكونُ فيها سرعةُ التفاعلِ الأماميِّ مساويةً لسرعةِ التفاعلِ العكسيِّ، وتبقى فيها تراكيرُ النواتج والمتفاعلاتِ ثابتةً. (178)

اتُزانُ المحلولِ solution equilibrium الحالةُ الفيزيائيَّةُ التي يتساوى فيها معدَّلُ سرعةِ الإذابةِ مع معدَّل سرعةِ الترسيب. (16)

الاختزال reduction عمليَّةُ كسبِ إلكتروناتٍ أو نقصانٍ في عددِ الأكسدةِ. (217)

ارتفاعُ درجةِ الغليان

boiling-point elevation

الفرقُ بين درجةِ غليانِ المذيبِ النقيِّ ودرجةِ غليانِ السائلِ في محلول. ويعتمدُ الارتفاعُ على كميَّةٍ جسيماتِ المذابِ الموجودةِ. (54)

ester الإستر

مركَّبُ عضويُّ يحتوي على مجموعةِ كربوكسيل حلَّتَ فيها مجموعةُ ألكيل محلَّ هيدروجين الهيدروكسيل. (307)

electron capture أَسْرُ الإِلْكَتْرُونَ

العمليَّةُ التي تلتقطُّ خلالها نواةُ ذرَّةٍ إلكترونًا من فلكٍ داخليٍّ لهذهِ الذرَّةِ. (337)

osmosis الأسموزيَّةُ أو التناضحُ

انتشارُ الماءِ أو مذيبٍ آخرَ من المحلولِ الأَكْثرِ اللهَقِّ تركيزًا (لمذاب) إلى المحلولِ الأَكثرِ تركيزًا (لمذاب) عبر غشاءٍ منفذٍ بالنسبةِ للمذيبِ. (56)

الإشعاعُ النوويُّ nuclear radiation الجسيماتُ التي تطلقُها النواةُ خلالَ الانحلالِ الإشعاعيِّ كالنيوتروناتِ، والإلكتروناتِ والفوتوناتِ، (335)

gamma rays أشعَّةُ جاما

موجاتً كهرومغنطيسيَّةً ذاتُ طاقةٍ عاليةٍ تنبعثُ من النواةِ لدى تحوُّلها من حالةٍ مستثارةٍ إلى حالةِ الطاقةِ الأرضيَّةِ. (337)

الأعدادُ السحريَّةُ magic numbers هي الأعدادُ (2، 8، 20، 28، 50، 50، 82 الله 28، 50، 82 التي تمثّلُ عددَ الجُسيماتِ في نواةٍ ذرَّةٍ فائقة الاستقرارِ، لها طبقاتُ مكتملةٌ من البروتوناتِ والنيوتروناتِ.(333)

oxidation الأكسدة

عمليَّةُ فقدِ إلكترونِ واحدٍ أو عدَّةِ إلكتروناتٍ من مادَّةٍ، بحيثُ يزيدُ من حالةِ أكسدتِها. (216)

aldehyde الأندهيد

مركَّبُ عضويُّ يحتوي على مجموعةٍ كربون على مجموعةٍ كربون على مرتبطةٍ بذرَّةٍ كربون على طرف سلسلةٍ ذرّاتِ الكربون. (304)

alkane וצלנצוט

هيدروكربونٌ مشبعٌ يتميَّرُ بسلسلةٍ مستقيمةٍ أو متفرِّعةٍ من الكربون، وتحتوي على روابط أحاديَّةٍ فقطاً. (268)

الألكانُ الحلقيُّ cycloalkane

ألكانٌ تترتَّبُ فيه ذرّاتُ الكربونِ على شكلِ حلقةً. (269)

alkyne الألكاين

هيدروكربون عير مشبع يحتوي على رابطة تساهميَّة ثلاثيَّة واحدة أو أكثر. (283)

electrolyte الإلكتروليت

المادةُ التي تذوبُ في الماءِ لتُنتجَ محلولاً موصِّلاً للتيَّارِ الكهربائيِّ. (13)

الإلكتروليتُ الضعيفُ weak electrolyte مركَّبُ يتفكَّكُ بنسبةٍ ضعيفةٍ فقط في محلول مائيٍّ. (47)

الإلكتروليتُ القويُّ strong electrolyte مركَّبٌ يتفكَّكُ بشكل تامٌّ في محلول مائيٌّ، كالأملاح المعدنيَّة القابلة للذوبان. (46)

alkene الألكين

هيدروكربونٌ غيرٌ مشبع يحتوي على رابطةٍ تساهميَّةٍ ثنائيَّةٍ واحدةٍ أو أكثرَ. (279)

amphoteric الأمضوتيري

صفةً تصف مادةً، كالماءِ، لها خصائص الحمض وخصائص القاعدةِ. (85)

amine الأمين

مركَّبُّ عضويٌّ مشتقٌّ من الأمونيا بإحلال مجموعة ألكيل واحدٍ أو أكثرَ محلَّ الهيدروجين فيه. (309)

الأمينُ الأوَّليُّ primary amine مركَّبُّ عضويٌّ استبدلَتَ فيه بذرَّةِ هيدروجين واحدة من جزيءِ الأمونيا مجموعةُ ألكيل. (309)

الأمينُ الثالثيُّ tertiary amine مركَّبٌ عضويُّ استبدلَتَ فيه بثلاثِ ذرّاتِ هيدروجينٍ من جزيءِ الأمونيا

ثلاثٌ مجموعات ألكيل. (309) الأمينُ الثانويُّ secondary amine

مركَّبُ عضويُّ استبدلَتَ فيه بذرَّتَيَ هيدروجين من جزيءِ الأمونيا مجموعتا ألكيل. (309)

entropy الإنتروبي

قياسُ العشوائيَّةِ أو عدم النظام في نظام معيَّن (143)

الانحلالُ الإشعاعيُّ النحلالُ الإشعاعيُّ النواةِ، تتحوَّلُ عمليَّةُ انحلال تلقائيٌّ للنواةٍ، تتحوَّلُ بموجبها هذه النواةُ إلى نواةٍ أخفَّ نسبيًّا، مع إطلاق جسيماتٍ أو أشعَّةٍ كهرومغنطيسيَّةٍ أو كلثيَهما. (335)

انخفاضُ درجةِ التجمُّدِ

freezing-point depression

الفرقُ بين درجتَى تجمُّدِ مذيبِ نقيٍّ ومحلول، وهو يتناسبُ طرديًّا مع كمِّيّة المذابِ الموجودِ. (51)

nuclear fusion الاندماجُ النوويُّ اتِّحادُ أنويةِ الذرّاتِ ذاتِ الكتل الخفيفة لتكوين أنوية أثقل وأكثر استقرارًا؛ تُطلقُ هذه العمليَّةُ طاقةً أكبرَ من طاقةِ الانشطار. (349)

nuclear fission الانشطارُ النوويُّ عمليَّةُ تنشطرُ فيها الأنويةُ الثقيلةُ إلى أنوية أكثرُ استقرارًا من ذوات الكتل المتوسَّطةِ، وتحرِّرُ كمّيّاتٍ كبيرةً من الطاقةِ. (347)

anode الأنود

هو القطبُ الذي تحدثُ عندَه عمليَّةُ الأكسدة. (236)

ether الإيثر

مركّب عضويٌّ ترتبط فيه مجموعتا ألكيل بذرَّةِ أكسجين واحدةٍ. (301)

isomers الأيزومرات

مركَّباتٌ لها الصيغةُ الحزيئيَّةُ نفسُها، ولكنَّ لها تراكيبَ بنائيَّةً مختلفةً. (264)

structural isomers الأيزومراتُ البنائيَّةُ أيزومرات تختلف في الترتيب الذي تترابطُ فيهِ الذرّاتُ بعضُها مع بعض. (269)

geometric isomers الأيزومراتُ الهندسيَّةُ أيزومرات لها ترتيب الذرّات نفسه، لكتُّها تختلفٌ في ترتيبِ الذرّاتِ في الفضاءِ. (266)

spectator ions الأيوناتُ المتضرِّجةُ أيوناتٌ موجودةٌ في المحلول الذي يحدثُ فيه تفاعلٌ، لكنُّها لا تشاركٌ في هذا التفاعل. (43)

أيونُ الهيدرونيوم hydronium ion أيون يتألُّفُ من بروتونٍ متَّحدٍ مع جزيءٍ من الماءِ، +O₃O. (45)

petroleum البترول

مزيجٌ معقَّدٌ من هيدروكربوناتٍ مختلفة تختلف في مكوّناتها، يُستخدمُ على نطاقٍ واسع كمصدرِ للوقود. (277)

البنزين benzene

أبسطُ هيدروكربونِ أروماتيٍّ. (284)

positron البوزيترون

جسيمٌ له كتلةُ الإلكترون نفسُها والغزّلُ نفسه، لكنَّ شحنته موجبةً. (336)

polymer البوليمر

جزيءٌ ضخمٌ مؤلَّفٌ من عددٍ كبير_ٍ من الوحداتِ الصغيرةِ (المونومرات) تترابط خلال التفاعلاتِ العضويَّةِ. (316)

addition polymer بوليمرُ الإضافة

بوليمرُّ يتكوَّنُ نتيجةَ تفاعل إضافةٍ تسَلسَليِّ بين المونومراتِ التي تحتوي على رابطة ثنائيَّةِ. (317)

بوليمرُ التكاثف condensation polyme بوليمرُ يتكونُ من خلال تفاعلات تكاثفٍ. (320)

بوليمرٌ ثابتٌ حراريًا

thermosetting polymer

بوليمرُ لا ينصهرُ عندَ تسخينِهِ، بلَ يحافظُ على شكلِهِ الأصليِّ. (316)

بوليمرٌ غيرُ ثابتِ حراريًا

thermoplastic polymer

بوليمرُّ ينصهرُ عندَ تسخينِهِ، حيثُ يمكنُ إعادةُ تشكيلِهِ عدَّةَ مرّاتٍ. (316)

-ion effect تأثيرُ الأيونِ المشتركِ

هو الظاهرةُ التي تسبِّبُ خلالَها إضافةُ أيونِ مشتركِ بين مذابينِ، ترسُّبًا، أو تقليلاً للتأيُّن. (191)

radioactive dating التأريخ بالإشعاع

العمليَّةُ التي يتمُّ بواسطتِها تحديدُ العمر التقريبيِّ لجسم، وذلك اعتمادًا على كمّيّة بعض النويدات المشعّة الموجودة فيه. (345)

ionization اثتأیُّن

عمليَّةُ إضافة أو إزالة الكترونات من ذرّة أو جزىء، وهي تعطى الذرَّةَ أو الجزيءَ شحنةً صرفةً.

أما في المحاليل، فالتأيُّنُ هو عمليَّةُ تكوين الأيوناتِ من جزيئاتِ المذابِ نتيجةً لفعل المذيبِ. (45)

التأيُّنُ الذاتيُّ للماءِ

self ionization of water

عمليَّةٌ يُنتِجُ خلالها جزيئان من الماءِ أيونَ هيدرونيوم وأيون هيدروكسيد، وذلك بانتقال بروتون. (95)

catalysis التحفيز

عمليةٌ تسريع تفاعل كيميائيِّ بفعل حفّاز. (162)

electrolysis التحليلُ الكهربائيُّ

العمليَّةُ التي يُستخدمُ فيها تيّارُ كهربائيُّ لينتجَ تفاعلاً مثلَ تفكُّكِ الماء. (250)

التحوُّلُ النوويُّ transmutation تغيُّرٌ في هويَّةِ النواةِ ينتجُ عن تغيُّر

في عدد بروتوناتِها. (334)

التحوُّلُ النوويُّ الاصطناعيُّ

artificial transmutation

تحوُّلُ ذرّاتِ عنصر إلى ذرّاتِ عنصر آخرَ كنتيجةً لتفاعل نوويِّ، ويتمُّ ذلك بقذف الأنوية بجسيمات مشحونةٍ أو غير مشحونةٍ. (341)

الترابطُ التسلسليُّ catenation ترابطٌ تساهميٌّ لذرّاتِ العنصر نفسِه لتكوين سلاسل أو حلقاتٍ.

oncentration التركيز

كمِّيَّةُ مادَّةِ معيَّنةِ في كميَّةِ معطاةٍ من خليطٍ أو محلول أو خامةٍ. (26)

neutralization التعادل

تفاعلُ الأيوناتِ التي تميِّرُ الأحماضَ (أيوناتِ الهيدرونيوم) مع الأيوناتِ التي تميِّرُ القواعدَ (أيوناتِ الهيدروكسيدِ) لتكوينِ جزيئاتِ الماءِ والملحِ. (89)

التغيرُ في المحتوى الحراريِّ

enthalpy change

كميَّةُ الطاقةِ الممتصَّةِ أو المنطلقةِ على صورةِ حرارةٍ من قِبل نظامٍ معيَّنٍ خلالَ عمليَّةٍ تجري تحت ضغطٍ ثابتٍ. (130)

التغيّرُ في الطاقة الحرّة

free energy change

الفرقُ بين التغيُّر في المحتوى الحراريِّ H وحاصلِ ضرب درجة الحرارة بالكلفن في تغيُّر الإنتروبي أي T S تحت ضغطٍ ثابتٍ. (144)

التفاعلُ بين حمض وقاعدةِ برونشتد-لوري Lowry acid-base reactio-

انتقالُ البروتوناتِ من الحمضِ إلى القاعدةِ. (79)

تفاعلُ الاستبدالِ substitution reaction تفاعلُ يتمُّ خلالَه استبدالُ ذرَّةٍ أو أكثرَ من ذرّاتِ الجزيءِ بذرَّةٍ أو مجموعةِ ذرّاتِ أخرى. (313)

تفاعلُ الإضافةِ addition reaction تفاعلُ تتمُّ خلالَه إضافةُ ذرَّةٍ أو جزيءٍ إلى جزيءٍ غير مشبعٍ. (313) تفاعلُ الأكسدةِ-اختزال

oxidation-reduction reaction

أيُّ تغيُّر كيميائيٍّ تتأكسدُ خلالهُ مادَّةُ (تفقدُ إلكتروناتٍ) وتُختزلُ مادَّةٌ أخرى (تكسبُ إلكتروناتٍ). (217)

التفاعلُ الانعكاسيُّ reversible reaction تفاعلٌ كيميائيٌّ تتفاعلُ خلالَهُ النواتجُ لإعادةِ تكوينِ المتفاعلاتِ الأصليَّةِ. (177)

تفاعلُ التكاثفِ condensation reaction تفاعلُ كيميائيُّ يتَّحدُ فيه جزيئانِ أو أجزاءٌ من الجزيءِ نفسِه معًا، بإزالةِ

جزيءٍ صغير، كالماءِ. (314)

تفاعلُ الحذفِ elimination reaction تفاعلٌ كيميائيٌّ يزالُ فيه جزيءٌ بسيطٌ، كالماءِ أو الأمونيا، من ذرّاتِ كربونٍ متجاورةٍ في جزيءٍ عضويٌّ. (315)

تفاعلُ حمض-قاعدةِ لويس

Lewis acid-base reaction

تكوُّنُ واحدةٍ أو أكثر من الروابطِ التساهميَّة بين مانح زوجٍ من الإلكتروناتِ وبين مستقبلهِ. (82)

التفاعلُ غيرُ المتجانس

heterogeneous reaction

تفاعلٌ توجدُ فيه المتفاعلاتُ في حالتَينِ فيزيائيَّتينِ مختلفتين. (160)

التفاعلُ المتجانسُ

homogeneous reaction

تفاعلٌ توجدٌ فيه المتفاعلاتُ والنواتجُ في حالةٍ فيزيائيَّة واحدةٍ. (154)

التفاعلُ المتسلسلُ chain reaction تفاعلُ تكونُ فيه المادَّةُ التي يبدأُ التفاعلُ بها، هي أيضًا أحدُ النواتج والتي يمكنُها أن تبدأ تفاعلاً جديدًا. (247)

التفاعلُ النصفيُّ half-reaction جزءٌ من تفاعل يتضمَّنُ الأكسدةَ وحدَها أو الاختزالَ وحدَه. (217) nuclear reaction التفاعلُ النوويُّ nuclear vacion تفاعلٌ يؤثِّرُ في نواة ذرَّةٍ. (334)

dissociation التضكُّك

انفصالُّ جزيءٍ إلى جزيئاتٍ أبسطَ، أو ذرّاتٍ أو جذورٍ أو أيوناتٍ. (39)

التحلل المائي hydrolysis تفاعلٌ كيميائيٌّ بينَ جزيئاتِ الماءِ وأيوناتِ الملح الذائبِ. (19، 196)

ث

equilibrium constant ثابتُ الاتُزانِ نسبةُ الحاصل الرياضيِّ لتراكيز

الموادِّ الناتجةِ عندَ الاتِّزانِ إلى الحاصلِ الرياضيِّ لتراكيزِ الموادِّ المتفاعلةِ، كلُّ مرفوعٌ إلى أسِّ يساوي معامِلَ المادَّةِ التابعةِ له في المعادلةِ الكيميائيَّةِ. (180)

ثابتُ تأيُّنِ الحمضِ

acid ionization constant

ثابتُ الاتِّزانِ لتفاعلِ تأيُّنِ الحمضِ، يُرمزُ إليه بالمصطلحِ K_a . (193)

ثابت حاصلِ الإذابة

solubility product constant

هو حاصلُ ضربِ التراكيزِ المولاريَّةِ لأيوناتِ مادَّةٍ معيَّنةٍ في محلولٍ مشبعٍ. (201)

ثابتُ درجةِ التجمُّدِ المولاليِّ

molal freezing-point constant

كميَّةٌ تحسنبُ لتمثيلِ انخفاضِ درجةِ تجمعُّدِ مديبٍ في محلولٍ تركيزُهُ 1 مولل ويحتوي على مذابٍ غيرِ متطايرٍ ولاإلكتروليتيِّ. (51)

ثابتُ درجةِ الغليانِ المولاليِّ

molal boiling-point constant

كميةٌ تحسبُ لتمثيلِ ارتفاعِ درجةِ غليانِ مذيبٍ في محلولٍ تركيزُهُ 1 مولل ويحتوي على مذابٍ غيرِ متطايرٍ ولاإلكتروليتيًّ. (54)

3

graphite الجرافيت

من صور الكربون التآصليَّة وهو بلَّورٌ أسودٌ ناعمٌ وهشٌّ موصِّلٌ للكهرباءِ. (260)

alpha particle جُسيمُ أَلْفا

جُسُيمٌ له شحنةٌ موجبةٌ تُطلقُ خلالَ تفكُّكِ العناصرِ المشعَّةِ، وهو يتألَّفُ من بروتونين ونيوترونين. (336)

جُسيمُ بيتًا beta particle إلكترونٌ منبعثٌ من النواةِ خلالَ بعضِ أنواعِ الانحلالِ الإشعاعيِّ.

جهدُ الاختزال reduction potential ميلُ التفاعل النصفيِّ إلى الحدوثِ كتفاعل نصفيِّ للاختزال في خليَّةٍ كهروكيميائيَّةِ. (242) جهدُ القطب electrode potential هو فرقُّ الجهدِ بينَ القطبِ ومحلولِه.

جهد القطب القياسي

standard electrode potential هو الجهدُ الذي يظهرُه فلزُّ أو مادَّةٌ أخرى في محلول إلكتروليت بالنسبة إلى جهد قطب الهيدروجين المعطى القيمةُ صفرًا. (243)

electric potential الجهدُ الكهربائيُّ قوةٌ سحب الإلكترونات عند الكاثود، أو القوى الدافعةُ على الإلكتروناتِ عند الأنود في الخليَّةِ الفولتيَّة. (242)

joule الجول

الوحدةُ المستخدمةُ للتعبير عن الطاقةِ. ويعادلُ كميَّةَ الشغل الذي تبذلُّهُ قوةٌ من 1 N عبر مسافة من m في اتجام القوَّة (ويُرمزُ إليها بالحرفِ J). (127)

heat الحرارة

الطاقةُ المنتقلةُ بين جسمين موجودين عند درجتي حرارة مختلفتين. تنتقل الطاقة دائمًا من أجسام ذاتِ درجةِ حرارةٍ عاليةٍ إلى أجسام ذات درجة حرارة منخفضة حتى بلوغ الاتِّزانِ الحراريِّ. (128)

heat of combustion حرارةُ الاحتراق الطاقةُ المنطلقةُ بشكل حرارةٍ أثناءَ الاحتراق التامِّ لكميَّةٍ محدَّدةٍ من مادَّةٍ عند ضغطٍ ثابتٍ أو حجم ثابتٍ. (134)

heat of reaction حرارة التفاعل كمِّيَّةُ الطاقةِ المنطلقةِ أو المنصَّةِ بشكل حرارةٍ خلالَ تفاعل كيميائيٍّ. (130)

حرارةُ التكوين الموليَّةِ

molar heat of formation الكمِّيَّةُ من الطاقةِ المنطلقةِ أو المتصَّةِ

بشكل حرارة من تكوين 1 mol من مادّة معيَّنةِ تحت ضغطٍ ثابتٍ. (133)

heat of solution حرارةُ المحلول كمِّيَّةُ الطاقة المنطلقة أو المتصَّة بشكل حرارةٍ عندما تذوبُ كمِّيَّةٌ محدَّدةٌ من مذابِ في مذيبِ. (24)

specific heat الحرارةُ النوعيَّةُ

كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة 1° C وحدة الكتلة لمادَّة متجانسة 1 K أو بطريقة محدّدة تحت ضغط وحجم معيَّثينِ ثابتين. (128)

catalyst الحفاز

مادَّةٌ تغيِّرُ سرعةَ التفاعل الكيميائيِّ دون أَن تُستهلك خلاله ودون أن تتغيّر بشكل ملحوظ. (162)

الحفّازُ غيرُ المتجانس

heterogeneous catalyst

حفّازٌ يكون ي حالةٍ فيزيائيَّةٍ مختلفةٍ عن حالةِ المتفاعلاتِ الفيزيائيَّةِ. (162)

الحِفَّازُ المتجانسُ homogeneous catalyst حفّازٌ يكونُ في الحالةِ الفيزيائيَّةِ نفسِها للمتفاعلات. (162)

الحمضُ أحاديُّ البروتون

monoprotic acid

حمضٌ يستطيعُ أن يمنحَ بروتونًا واحدًا لقاعدةِ. (79)

حمض أرهينيوس Arrhenius acid مادَّةٌ تزيدٌ من تركيز أيونِ الهيدروجين في المحلول المائيِّ. (73)

oxyacid الأكسجيني الأكسجيني

حمضٌ يتكوَّنُ من الهيدروجينِ والأكسجينِ وعنصر ثالث لافلزيِّ في الغالب. (69)

حمضُ برونشتد- لوري

Brønsted-Lowry acid

مادَّةٌ تمنحُ بروتونًا لمادَّةٍ أخرى. (78) الحمضُ ثلاثيُّ البروتون triprotic acid حمضٌ له ثلاثةُ بروتونات قابلة للتأيُّن في كلِّ جزيءٍ، مثلُ حمض الفوسفوريكِ.

الحمضُ الثنائيُّ binary acid حمضٌ لا يحتوي على أكسجينٍ، مثلُ حمض الهيدروفلوريكِ. (68)

الحمضُ ثنائيُّ البروتونِ diprotic acid حمض له ذرتا هيدروجين قابلتان للتأين في كلِّ جزيءٍ، مثلُ حمض الكبريتيكِ.

weak acid الحمضُ الضعيفُ حمضٌ يُنتِجُ القليلَ من أيوناتِ الهيدروجين في المحلول المائيِّ. (74)

strong acid الحمضُ القويُّ حمضٌ يتأينُ بشكل تامِّ في المحلول المائيّ.

الحمضُ الكربوكسيليُّ carboxilic acid حمضٌ عضويٌّ يحتوي على مجموعة الكربوكسيل الوظيفيَّةِ التي تأتي في طرفِ السلسلةِ الكربونيَّةِ. (306)

حمض لویس Lewis acid ذرّةً أو أيونٌ أو جزىءٌ يستقبلُ زوجًا من الإلكترونات. (81)

الحمضُ متعددُ البروتون

polyprotic acid

حمض يستطيع أن يمنح أكثر من بروتون من كلِّ جزىءِ. (79)

> الحمضُ المرافقُ conjugate acid حمضٌ يتكوَّنُ عندما تستقبلُ قاعدةٌ بروتونًا. (83)

الخصائصُ التجميعيَّةُ

colligative properties

خصائص تعتمد على عدد الجسيمات الموجودة في نظام ولا تعتمد على خصائص الجسيمات نفسِها. (50)

الخطوة الحددة للسرعة

rate-determining step

هي، في تفاعل كيميائيٌّ متعدِّدِ الخطواتِ، الخطوةُ التي لها السرعةُ الأبطأُ والتي تحدِّدُ سرعةَ التفاعل الكلِّيِّ. (168)

electrolytic cell الخليّة الإلكتروليتيّة جهازٌ كهروكيميائيٌّ يحدثُ فيهِ تحلَّلُ كهربائيٌّ، عندَما يمرُّ فيهِ تيّارُ كهربائيُّ. (247)

voltaic cell الخليَّةُ الفولتيَّةُ

خليَّةٌ تتألَّفُ من قطبين مصنوعين من فلزَّيْن مختلفَين مغموريّن في إلكتروليتُ؛ تُستخدمُ لتحويل الطاقةِ الكيميائيَّةِ إلى طاقة كهربائيَّةِ. (238)

درجة الحرارة temperature

مقياسٌ لمقدار سخونة (أو برودة) شيء ما. وبشكل محدَّدٍ، هي قياسٌ معدَّلِ الطاقةِ الحركيَّةِ لجسيماتِ جسم معيَّن.

solubility الذوبانيَّة

قدرةٌ مادَّة على الذوبان في مادَّة أخرى عند درجة حرارة وضغط معيتين. يعبّرُ عنها بكميَّة المذاب التي تذوب ُفي كميَّة معيَّنةٍ من المذيبِ لتُّنتجَ محلولاً مشبعًا.

order الرتبة

هي، في الكيمياءِ، تصنيفُ التفاعلاتِ الكيميائيَّةِ الذي يعتمد على عدد الجزيئاتِ التي تدخلُ في التفاعل. وهي في قانون السرعة الأسُّ الذي يرفعُ إليه تركيزُ المتفاعل. (164)

> octane rating الأوكتان مقياسٌ لكفاءة احتراق الوقود وخصائص الخبط فيه. (277)

> > الرقمُ الهيدروجينيُّ pH

قيمةٌ تُستخدمُ للتعبير عن حمضيَّة نظام أو قلويتِه (قاعديتِه). ويدلُّ كلُّ عددِ صحیح علی مقیاس pH علی عشرة أضعافِ التغيُّرِ في الحمضيَّةِ. pH تساوي

7 تعنى متعادلاً، و pH أقلُّ من 7 حمضيًّا، و pH أكبر من 7 قاعديًّا. (99)

الرقمُ الهيدروكسيديُّ pOH

سالبُ اللوغاريتم للأساس 10 لتركيز أيوناتِ الهيدروكسيدِ [-OH]. (99)

اثرم rem

كميَّةُ الإشعاع المؤيَّن التي تسبُّبُ ضررًا لأنسجة الإنسان يساوى الضررَ الذي يسبِّبُهُ 1 رونتجن من أَشْعَّةِ X عاليةِ الفولتيَّةِ. (343)

roentgen الرونتجن

وحدةٌ قياس لمقدار أشعَّةِ X أو أشعَّةِ جاما التي تساوي كميَّة الإشعاع التي تنتجُ $10^9 \times 2$ زوج من الأيونات لدى اختراقِها 1 cm³ من الهواءِ الجافِّ. (343)

سرعة التفاعل reaction rate

السرعةُ التي يحدثُ بموجبها تفاعلٌ كيميائيُّ. وهي تقاسُ بسرعة تكوُّن النواتج أو بسرعة اختفاء المتفاعلات. (160)

decay series سلسلةُ الانحلال سلسلةٌ من نويداتٍ مشعَّةٍ منتجةٍ، خلالَ انحلال إشعاعيِّ متعاقب حتى بلوغ نويدةٍ مستقرَّةٍ. (340)

السلسلةُ المتجانسةُ homologous series سلسلةً تختلفُ فيها صيعُ المركّباتِ المتجاورة بوحدة ثابتة. (268)

film badge الشارةُ الفيلميَّةُ جهازً يقيسُ الكمّيَّةَ التقريبيَّةَ للتعرُّض الإشعاعيِّ التي يتلقَّاها العاملون في حقل الإشعاعات، وذلك خلالَ فترةٍ معيَّنةٍ من الزمن. (346)

structural formula الصيغةُ البنائيَّةُ صيغةٌ تدلُّ على مواقع الذرّاتِ، أو

المجموعات أو الأيونات بعضها بالنسبة إلى بعض في الجزيءِ. وتدلُّ أيضًا على عددِ الروابطِ الكيميائيَّةِ ومواقعِها. (264)

الضغطُ الأسموزيُّ osmotic pressure الضغطُ الخارجيُّ اللازمُ لإيقافِ عمليَّةِ الأسموزيَّة. (56)

طاقة التنشيطِ activation energy أدنى كميَّةٍ من الطاقةِ اللازمةِ لتحويل المتفاعلات إلى معقد منشّط. (156) free energy الطاقة الحرَّة

هي، في نظام معيَّن، الطاقةُ المتوافرةُ للشغل. أو قدرة نظام على القيام بشغل مفيد. (144)

طاقة الربط النووي

nuclear binding energy الطاقةُ المنطلقةُ عندَما تتكوَّنُ نواةٌ من نويّاتٍ. (340)

electroplating الطلاءُ الكهربائيُّ هو العمليَّةُ الإلكتروليتيَّةُ لطلاءِ جسم بفلرٍّ أو تغليفِهِ. (248)

oxidizing agent العاملُ المؤكسدُ مادةٌ لها القدرةُ على أكسدةِ مادّةٍ أخرى. (226)

reducing agent العاملُ الختزلُ مادَّةٌ لها القدرةُ على اختزال مادَّةٍ أخرى. (226)

عدّادُ جايجر-موللر

Geiger-Müller counter

جهازٌ يكشفُ الإشعاعَ من خلال حساب الإشارات الكهربائيَّة المتكوِّنة في غاز مؤيَّن بفعل الإشعاع. (344)

العدّادُ الوميضيُّ scintillation counter جهازُ يحوِّلُ الضوءَ الوميضيَّ إلى إشارةٍ كهربائيَّةٍ للكشفِ عن الإشعاع. (344)

عدمُ التناسبِ disproportionation عمليَّةٌ يَجري خلالَها عادةً تَحوُّلُ مادَّةِ إلى مادَّتَيَن مختلفتيَن أو أكثرَ بواسطة تأكسد وأختزال متزامنين. (229)

عمرُ النصف half-life الزمنُ اللازمُ لانحلال نصف كمِّيَّة ذرّاتِ نويدةٍ مشعّةٍ. (338)

transuranium elements عناصرٌ تحتوي على أكثر من 92 بروتونًا في أنويتِها. (342)

عناصرُ ما بعدَ اليورانيوم

natural gas الغازُ الطبيعيُّ

وقودٌ أحفوريٌّ يتكوَّنُ أساسًا من هیدروکربونات تحتوی فے ترکیبها على ذرَّةٍ واحدةٍ إلى أربع ذرّاتِ كربون. (277)

الغرويّات colloids

خليطٌ يتألَّفُ من جسيماتِ دقيقةِ، تقعُ في مقاييسها وسطًا بين الجسيمات الموجودة في المحلول والجسيمات المعلَّقة في سائل أو صلب أو غاز. (11)

الغشاءُ شبهُ المنفذ

semipermeable membrane غشاءٌ يسمحُ بمرور بعض الجزيئاتِ فقطُ. (55)

immiscible غيرُ القابل للامتزاج يصفُ سائلَين أو سوائلَ لا يمتزجُ بعضُها ببعض. (20)

vulcanization الفلكنة عمليَّةُ تداخل بينَ جزيئاتِ بولي

الأيزوبرين المتجاورةِ التي تحدثُ لدى تسخين الجزيئات مع ذرّات كبريتِ. (319)

effervescence الفوران

تفقُّعُ سائل يسبِّبُه الانفلاتُ السريعُ لغاز من هذا السَّائل، وليس غليانُه. (21)

fullerene الفوليرين

صورةٌ تآصليَّةٌ للكربون، وهي مادَّةٌ صلبةٌ ذاتُ لونٍ داكن، مكوَّنةٌ من ذرّات كربونٍ مرتَّبةٍ بشّكل أقفاص كرويَّةِ. (260)

miscible القابلُ للامتزاج

يصفُ سائلين أو سوائل تستطيعُ أن تذوب بعضُها في بعض بنسبٍ مختلفةٍ. (20)

قاعدة أرهينيوس Arrhenius base مادةٌ تزيدٌ من تركيز أيونات الهيدروكسيد ِ -OH في المحلول المائيِّ.

قاعدةُ برونشتد-لوري

Brønsted-Lowry base مادةٌ تستقبلُ بروتونًا. (79)

قاعدةُ لويس Lewis base ذرّةٌ أو أيونٌ أو جزىءٌ يمنحٌ زوجًا من الإلكتروناتِ. (82)

conjugate base القاعدةُ المرافقةُ قاعدةٌ تتكونُ عندما يمنحُ حمضٌ بروتونًا.

rate law قانونُ السرعة

تعبيرٌ يبيِّنُ كيف تعتمدُ سرعةُ تكوُّن النواتج على تركيز جميع الموادِّ التي تشارك ي التفاعل، باستثناء المذيبِ. (164)

قانونُ هس Hess's law

إن التغيُّرَ في المحتوى الحراريِّ الكلِّيِّ في التفاعل هو حاصلٌ جمع تغيُّر حرارة الخطواتِ الفرديَّةِ في عمليَّةِ التفاعلِ.

قانون هنري Henry's law

قانونٌ ينصُّ على أن ذوبانيَّةَ غاز فِي سائل، عند درجة حرارة ثابتة، تتناسبُ طرديًّا مع الضغطِ الجزئيِّ الذي يمارسُهُ هذا الغازُ على سطح السائل. (135)

قضبانُ التحكُّم control rods

قضبانٌ ماصُّةٌ للنيوتروناتِ تساهمُ في السيطرة على التفاعل النوويّ، من خلال تقليل عدد النيوترونات الحرَّةِ. (348)

electrode القطب

موصِّلٌ يُستخدمُ لإقامةِ اتِّصالِ كهربائيِّ مع جزءٍ غير فلرّيِّ (أيونيّ) في الدارةِ مثل الإلكتروليتِ.

cathode الكاثود

هو القطبُ الذي تحدثُ عندَه عمليَّةُ الاختزال. (236)

calorimeter الكالوريمتر

جهازٌ يُستخدَمُ لقياس الطاقةِ المتصَّةِ أو المنطلقة خلال تغيُّر كيميائيٍّ أو فيزيائيٍّ.

eritical mass الكتلةُ الحرجةُ

الحدُّ الأدنى لكمّيَّةِ النويداتِ التي توفِّرُ العددَ اللازمَ من النيوتروناتِ لاستمرار التفاعل المتسلسل. (348)

alcohol الكحول

مركّب عضويٌّ يحتوى على مجموعة أو أكثر من مجموعات الهيدروكسيل مرتبطة بذرّات الكربون. (295)

كواشفُ الحمض-القاعدة

acid-base indicators موادُّ تتغيُّرُ ألوانُها بحسبِ pH لمحلول يحتوي عليها. (107)

ketone الكيتون

مركَّبٌ عضويٌّ ترتبطٌ فيه مجموعةٌ كربونيليَّةُ بمجموعتي ألكيل. (304)

الكيمياءُ الحراريَّةُ thermochemistry

فرعٌ من الكيمياءِ يُعنى بدراسةِ انتقالِ الطاقة على صورة حرارة تصاحب أ التفاعلاتِ الكيميائيَّةَ والتغيُّراتِ الفيزيائيَّةِ. (127)

chemical kinetics الكيمياءُ الحركيَّةُ فرعٌ في الكيمياءِ يُعنى بدراسة سرعة

التفاعل وآليّاتِه. (160)

electrochemistry الكيمياءُ الكهربائيَّةُ فرعٌ في الكيمياءِ يتعاملُ مع تطبيقاتِ تفاعلات الأكسدة والاختزال المرتبطة بالكهرباء. (235)

nonelectrolyte اللاالكتروليت مادَّةٌ أو خليطٌ سائلٌ أو صلبٌ غيرٌ موصِّل للتيّار الكهربائيِّ. (13)

المادَّةُ غيرُ المتطايرة

nonvolatile substance

هي المادَّةُ التي لها ميلٌ ضعيفٌ لأن تصبح غازًا تحت الشروط القائمة. (50)

المَادَّةُ القياسيَّةُ الأَوَّليَّةُ

primary standard

هي مركَّبٌ صلبٌ منقًّى إلى درجةِ عاليةٍ، ويستخدمُ للتحقُّق من تركيز المحلول القياسيِّ في المعايرةِ. (113)

الماس diamond

صورةٌ صلبةٌ بلوريَّةٌ عديمةٌ اللون من صور الكربون. (260)

radioactive tracer المتتبِّعُ المشعُّ ذرّاتٌ مشعَّةٌ تضاف إلى مادَّةِ أخرى، لكي يتستّى تتبُّعُ حركتِها. (345)

solvated المتذاوب

صفة جزيء المذاب المحاط بجزيئات المذيبِ. (23)

alkyl group مجموعة الألكيل مجموعةً من ألذرّاتِ تتكوَّنُ عند

solute المذاب

في المحلول، هو المادَّةُ التي تذوب في المذيب. (10)

solvent المديب

في المحلول، هو المادَّةُ التي يذوبُ فيها المذابُ. (10)

organic compounds المركَّباتُ العضويَّةُ مركَّباتٌ مرتبطةٌ بروابط تساهميَّة وتحتوي على الكربون، باستثناء الكربونات والأكاسيد. (248)

المعادلة الأيونيّة الصرفة

net ionic equation

تتضمَّنُ فقط المركَّباتِ والأيوناتِ التي تتعرَّضُ لتغيُّر كيميائيٍّ عند حدوثِ تفاعلات في محاليلَ مائيَّةٍ. (43)

المعادلةُ الكيميائيَّةُ الحراريَّةُ

thermochemical equation

تتضمَّنُ كميَّةَ الطاقةِ المنطلقةِ أو المتصَّةِ كحرارةٍ خلال التفاعل الكيميائيِّ. (131)

المعايرة titration

طريقةً لتحديد تركيز مادَّةٍ في محلول، وذلك بإضافة محلول معلوم الحجم والتركيز حتى يصبحَ التفاعلُ تامًّا. ويدلُّ عادةً على تمام التفاعل تغيُّرٌ في اللون.

activated complex المعقّدُ المنشَطُ تركيبٌ في حالةٍ غير مستقرَّةٍ، وهي حالةٌ انتقاليَّةٌ بين المتفاعلاتِ والنواتج في تفاعل كيميائيِّ. (157)

المعلق suspension

خليطٌ من سائل أو غاز تنتشرٌ في كلِّ مكانٍ منه، بشكل أكثر أو أقلَّ تساويًا، جسيماتُ مادَّةِ معيَّنةِ. (11)

nuclear reactor المفاعلُ النوويُّ جهازٌ يستخدمُ التفاعلاتِ المتسلسلةَ للانشطارات المسيطر عليها لإنتاج الطاقة والنويدات المشعّة. (348)

إزالة إحدى ذرّات الهيدروجين من جُزيءِ الألكان. (270) functional group الجموعة الوظيفيّة ذرَّةٌ أو مجموعةٌ ذرّاتٍ مسؤولةٌ عن الخصائص النوعيَّةِ للمركّبِ

محطَّةُ توليدِ الطاقةِ النوويَّةِ

nuclear power plant

العضويِّ. (295)

محطةٌ تستخدمُ الطاقةَ الحراريَّةَ من المفاعلات النوويَّة لإنتاج الطاقة الكهربائيَّةِ. (348)

solution الحلول

خليطٌ متجانسٌ من مادتَين أو أكثرَ منتشرةٍ بانتظام في كلِّ جزءٍ من طور فيزيائيِّ واحدٍ. (10)

unsaturated solution المحلول غير المشبع المحلولُ الذي يحتوي على كمِّيَّةِ من المذابِ أقلَّ من الكميَّةِ الموجودةِ في محلول مشبع، والقادرُ على إذابة كميَّة إضافيَّة من المذابِ. (17)

المحلول فوق المشبع

supersaturated solution

محلولٌ يحتوي على كميَّة ذائبة من المذاب أكبر من الكميَّة اللازمة لبلوغ الاتِّزان عند درجة حرارة معيَّنة . (17)

standard solution المحلولُ القياسيُّ محلولٌ معلومٌ التركيز يتمُّ التعبيرٌ عنه بكميَّةِ المذابِ في كميَّة معيَّنةٍ من المذيبِ أو المحلول. (113)

saturated solution المحلولُ المشبعُ محلولٌ لا يستطيعٌ، في ظروفٍ معيَّنةٍ، إذابةَ أيِّ كمِّيَّةٍ إضافيَّةٍ من المذابِ. (17)

buffer solution المحلولُ المنظّمُ محلولٌ يقاومٌ تغيُّراتِ pH عند إضافة حمض أو قاعدة إليه بكمِّيّاتٍ قليلةِ. (194)

المدى الانتقاليُّ transition interval مدى pH الذي يمكنُ ضمنَهُ ملاحظةٌ تغيُّرِ في الكاشفِ الكيميائيِّ. (108)

pH meter pH مقياس

جهازٌ يستخدَمُ لتحديدِ قيمةِ pH لمحلول من خلال ِقياس فرق الجهد بين إلكترودين موضوعين في المحلول. (108)

مركَّبٌ أيونيٌّ ينتجُ عندما تحلُّ ذرّةٌ فِلزِّ أو أيونٍ موجبٍ محلَّ هيدروجين حمض ما.

moderatore المهدِّئ

مادَّةٌ تبطئ سرعةَ النيوترونات، لتتمكَّنَ الأنويةُ من امتصاصها. (348)

molarity المولاريّة

تركيزُ المحلول الذي يعبِّرُ عن عدد مولات المذابِ في لتر من المحلول. (26)

molality المولائيّة

تركيزُ المحلول الذي يعبِّرُ عن عدد مولات المذاب في كيلوجرام من المذيب. (30)

monomer المونومر

جزىءٌ بسيطٌ يمكنُه الاتِّحادُ مع جزيئاتٍ مشابهةٍ أو غير مشابهةٍ، لتكوين بوليمر. (316)

نصفُ خليَّة half-cell

قطبٌ منفردٌ مغمورٌ في محلول يحتوى على أيوناتِه. (236)

نظريّة التصادم collision theory مجموعة الافتراضات الخاصّة بالتصادمات والتفاعلات. (154)

nuclear waste النفاياتُ النوويَّةُ نفاياتٌ تحتوى على نظائر مشعَّةٍ. (346)

mass defect نقصُ الكتلة

الفرقُ بينَ كتلةِ الذرَّةِ، ومجموع كتل بروتونات ونيوترونات وإلكترونات هذه الذرَّةِ. (331)

> equivalence point نقطة التكافؤ النقطةُ التي يتواجدُ فيها المحلولانِ

المستخدمان في عمليَّةِ المعايرةِ بكميِّات متكافئة كيميائيًّا. (112)

end point نقطة النهاية

النقطةُ التي يتغيَّرُ عندها لونُ الكاشف، خلالَ عمليَّةِ معايرةِ. (112)

نموذج الطبقة النووية

nuclear shell model

وفقًا لهذا النموذج تقعُ النويّاتُ عند مستويات طاقة أو طبقات مختلفة داخلَ النواةِ. (333)

nuclide النويدة

ذرَّةٌ مميَّزةٌ بعددِ البروتوناتِ والنيوترونات في نواتِها. (231)

parent nuclide النويدةُ الأمُّ

نويدةٌ مشعَّةٌ هي الأثقلُ في كلِّ سلسلةٍ انحلال. (340)

radioactive nuclide المنويدةُ المشعَّةُ

نويدةٌ تتكوَّنُ من نواةٍ غير مستقرَّةٍ تخضعُ للانحلالِ الإشعاعيِّ. (335)

daughter nuclide النويدة الوليدة نويدةٌ ناتجةٌ من انحلال النويدةِ

الأمِّ. (340)

nucleon النويّة بروتونٌ أو نيوترونٌ. (331)

alkyl halide هاڻيدُ الأنكيل

مركَّبُ عضُويٌّ تحلُّ فيه ذرَّةٌ هالوجين (فلور، كلور، بروم) واحدةٍ أو أكثرَ محلَّ ذرَّةِ هيدروجين أو أكثرَ في جزيءِ الهيدروكربونِ. (298)

hydrocarbon الهيدروكربون

مركَّبٌ عضويٌّ مؤلَّتُ من الكربون والهيدروجين فقطٍّ. (264)

الهيدروكربونُ الأروماتيُّ

aromatic hydrocarbon

هيدروكربون يحتوى على حلقة أو أكثرَ، مكوَّنةٍ من ستِّ ذرّاتِ كربونٍ وإلكترونات غير متموضعة. (284)

الهيدروكربون غير المشبع

unsaturated hydrocarbon

هيدروكربونٌ لا تكوِّنُ فيه كلُّ ذرّات الكربون أربع روابط تساهميّة أحاديَّةٍ. (279)

الهيدروكريونُ المشبعُ

saturated hydrocarbon

هيدروكربونٌ تكوِّنُ فيه كلُّ ذرَّةٍ كربون في الجزىءِ أربعَ روابطَ تساهميَّةٍ أحاديَّةٍ مع ذرّاتٍ أخرى.

واقي الإشعاع shielding

مادَّةً ماصَّةً للأشعَّةِ، تُستخدمُ لخفض تسرُّبِ الأشعَّةِ من المفاعلاتِ النوويَّةِ. (348)

intermediate الوسيط

مادَّةٌ تتكوَّن في خطوةٍ من خطواتِ التفاعلِ الكيميائيِّ، وتعتبرُ بمثابة حالة متدرَّجة بين الموادِّ المتفاعلةِ والنواتجِ النهائيَّةِ. (154)

الجدول الدوري

الحدولُ الدورِيُّ للوزاد

الفلزّات						العناصر	ولُ الدوريُ	لجد	11
الفلرّاث القلويّة									
الفلزاث القلويّة الأرضيّة									
الفلزاث الانتقاليَّة									
فلزات أخرى									
أشباهُ الفلزّات									
أشباه الموصلات							المجموعة 18	- 1	
اللافلزّات							2		
الهالوجينات اللافلزاث الأخرى							He Helium 4.002602	1	
الغازات النبيلة		المجموعة 13	المجموعة 14	المجموعة 15	المجموعة 16	المجموعة 17	1s ²		
العارف		5 B Boron 10.811 [He]2s ² 2p ¹	6 C Carbon 12.011 [He]2s ² 2p ²	7 N Nitrogen 14.00674 [He]2s ² 2p ³	8 O Oxygen 15.9994 [He]2s ² 2p ⁴	9 F Fluorine 18.9984032 [He]2s ² 2p ⁵	10 Ne Neon 20.1797 [He]2s ² 2p ⁶	2	
المجموعة 11 المجموعة 10	المجموعة 12	13 A I Aluminum 26.981539 [Ne]3s ² 3p ¹	14 Si Silicon 28.0855 [Ne]3s ² 3p ²	15 P Phosphorus 30.9738 [Ne]3s ² 3p ³	16 S Sulfur 32.066 [Ne]3s ² 3p ⁴	17 CI Chlorine 35.4527 [Ne]3s ² 3p ⁵	18 Ar Argon 39.948 [Ne]3s ² 3p ⁶	3	
28	30 Zn Zinc 65.39 [Ar]3d ¹⁰ 4s ²	31 Ga Gallium 69.723 [Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ¹	32 Ge Germanium 72.61 [Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ²	33 AS Arsenic 74.92159 [Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ³	34 Se Selenium 78.96 [Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ⁴	35 Br Bromine 79.904 [Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ⁵	36 Kr Krypton 83.80 [Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ⁶	4	الدورات
46 47 Ag Palladium Silver 106.42 107.8682 [Kr]4d ¹⁰ 5s ⁰ [Kr]4d ¹⁰ 5s ¹	48 Cd Cadmium 112.411 [Kr]4d ¹⁰ 5s ²	49 In Indium 114.818 [Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ¹	50 Sn Tin 118.710 [Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ²	51 Sb Antimony 121.757 [Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ³	52 Te Tellurium 127.60 [Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ⁴	53 lodine 126.904 [Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ⁵	54 Xe Xenon 131.29 [Kr]4d ¹⁰ 5s ² 5p ⁶	5	
78 79 Au Platinum Gold 195.08 196.96654 [Xe]4f ¹⁴ 5d ⁹ 6s ¹ [Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ¹	80 Hg Mercury 200.59 [Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ²	81 Ti Thallium 204.3833 [Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6p ¹	82 Pb Lead 207.2 [Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ²	83 Bi Bismuth 208.98037 [Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ³	84 PO Polonium (208.9824) [Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ⁴	85 At Astatine (209.9871) [Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ⁵	86 Rn Radon (222.0176) [Xe]4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6p ⁶	6	
110	112 Uub* Ununbium (277)** [Rn]5f ¹⁴ 6d ¹⁰ 7s ²	113	114 Uuq* Ununquadium (285)** [Rn]5f ¹⁴ 6d ¹⁰ 7s ² 7p ²	115	116 Uuh* Ununhexium (289)** [Rn]5f ¹⁴ 6d ¹⁰ 7s ² 7p ⁴	117	118 Uuo* Ununoctium (293)** [Rn]5f ¹⁴ 6d ¹⁰ 7s ² 7p ⁶	7	

63	64	65	66 Dy Dysprosium 162.50 [Xe]4f ¹⁰ 6s ²	67	68	69	70	71
Eu	Gd	Tb		HO	Er	Tm	Yb	Lu
Europium	Gadolinium	Terbium		Holmium	Erbium	Thulium	Ytterbium	Lutetium
151.966	157.25	158.92534		164.930	167.26	168.93421	173.04	174.967
[Xe]4f ⁷ 6s ²	[Xe]4f ⁷ 5d ¹ 6s ²	[Xe]4f ⁹ 6s ²		[Xe]4f ¹¹ 6s ²	[Xe]4f ¹² 6s ²	[Xe]4f ¹³ 6s ²	[Xe]4f ¹⁴ 6s ²	[Xe]4f ¹⁴ 5d ¹ 6s ²
95	96	97	98	99	100	101	102	103
Am	Cm	Bk	Cf	ES	Fm	Md	NO	Lr
Americium	Curium	Berkelium	Californium	Einsteinium	Fermium	Mendelevium	Nobelium	Lawrencium
(243.0614)	(247.0703)	(247.0703)	(251.0796)	(252.083)	(257.0951)	(258.10)	(259.1009)	262.11
[Rn]5f ⁷ 7s ²	[Rn]5f ⁷ 6d ¹ 7s ²	[Rn]5f ⁹ 7s ²	[Rn]5f ¹⁰ 7s ²	[Rn]5f ¹¹ 7s ²	[Rn]5f ¹² 7s ²	[Rn]5f ¹³ 7s ²	[Rn]5f ¹⁴ 7s ²	[Rn]5f ¹⁴ 6d ¹ 7s ²



	1	1 H Hydrogen 1.00794 1s ¹								
		المجموعة 1	المجموعة 2							
	2	3 Li Lithium 6.941 [He]2s ¹	4 Be Beryllium 9.012182 [He]2s²							
	3	11 Na Sodium 22.989768 [Ne]3s ¹	Mg Mg Magnesium 24.3050 [Ne]3s ²	المجموعة 3	المجموعة 4	المجموعة 5	المجموعة 6	المجموعة 7	المجموعة 8	المجموعة 9
الدورات	4	19 K Potassium 39.0983 [Ar]4s1	20 Ca Calcium 40.078 [Ar]4s ²	21 SC Scandium 44.955910 [Ar]3d ¹ 4s ²	22 Ti Titanium 47.88 [Ar]3d ² 4s ²	23 V Vanadium 50.9415 [Ar]3d ³ 4s ²	24 Cr Chromium 51.9961 [Ar]3d ⁵ 4s ¹	25 Mn Manganese 54.93805 [Ar]3d ⁵ 4s ²	26 Fe Iron 55.847 [Ar]3d ⁶ 4s ²	27 Co Cobalt 58.93320 [Ar]3d ⁷ 4s ²
	5	37 Rb Rubidium 85.4678 [Kr]5s ¹	38 Sr Strontium 87.62 [Kr]5s ²	39 Y Yttrium 88.90585 [Kr]4d ¹ 5s ²	Zr Zirconium 91.224 [Kr]4d25s2	41 Nb Niobium 92.90638 [Kr]4d ⁴ 5s ¹	42 Mo Molybdenum 95.94 [Kr]4d ⁵ 5s ¹	43 Tc Technetium (97.9072) [Kr]4d ⁶ 5s ¹	44 Ru Ruthenium 101.07 [Kr]4d ⁷ 5s ¹	45 Rh Rhodium 102.906 [Kr]4d ⁸ 5s ¹
	6	55 Cs Cesium 132.90543 [Xe]6s ¹	56 Ba Barum 137.327 [Xe]6s ²	57 La Lanthanum 138.9055 [Xe]5d ¹ 6s ²	72 Hf Hafnium 178.49 [Xe]4f ¹⁴ 5d ² 6s ²	73 Ta Tantalum 180.9479 [Xe]4f ¹⁴ 5d ³ 6s ²	74 W Tungsten 183.84 [Xe]4f ¹⁴ 5d ⁴ 6s ²	75 Re Rhenium 186.207 [Xe]4f ¹⁴ 5d ⁵ 6s ²	76 OS Osmium 190.23 [Xe]4f ¹⁴ 5d ⁶ 6s ²	77 Ir Iridium 192.22 [Xe]4f ¹⁴ 5d ⁷ 6s ²
	7	87 Fr Francium (223.0197) [Rn]7s ¹	88 Ra Radium (226.0254) [Rn]7s ²	89 AC Actinium (227.0278) [Rn]6d ¹ 7s ²	104 Rf Rutherfordium (261.11) [Rn]5f ¹⁴ 6d ² 7s ²	105 Db Dubnium (262.114) [Rn]5f ¹⁴ 6d ³ 7s ²	106 Sg Seaborgium (263.118) [Rn]5f ¹⁴ 6d ⁴ 7s ²	107 Bh Bohrium (262.12) [Rn]5f ¹⁴ 6d ⁵ 7s ²	108 HS Hassium (265)** [Rn]5f ¹⁴ 6d ⁶ 7s ²	109 Mt Meitnerium (265)** [Rn]5f ¹⁴ 6d ⁷ 7s ²
 أسماءٌ مؤقتةٌ لم يتمَّ التوافُقُ عليها من قبل ِIUPAC. 					58 Ce Cerium 140.115 [Xe]4f ¹ 5d ¹ 6s ²	59 Pr Praseodymium 140.908 [Xe]4f³6s²	Nd Neodymium 144.24 [Xe]4f ⁴ 6s ²	Pm Promethium (144.9127) [Xe]4f ⁵ 6s ²	Samarium 150.36 [Xe]4f ⁶ 6s ²	
 ** مقدرة وفقًا لمعطيات IUPAC المتوفِّرة حاليًّا. 						90 Th Thorium 232.0381 [Rn]6d ² 7s ²	91 Pa Protactinium 231.03588 [Rn]5f ² 6d ¹ 7s ²	92 U Uranium 238.0289 [Rn]5f³6d¹7s²	93 Np Neptunium (237.0482) [Rn]5f ⁴ 6d ¹ 7s ²	94 Pu Plutonium 244.0642 [Rn]5f ⁶ 7s ²

الجدول الدوري (369

